



Modelisation de la turbulence pour la CFD

Remi Manceau

► To cite this version:

Remi Manceau. Modelisation de la turbulence pour la CFD. Master. Pau, France. 2022. hal-03207437v3

HAL Id: hal-03207437

<https://inria.hal.science/hal-03207437v3>

Submitted on 24 Jan 2023

HAL is a multi-disciplinary open access archive for the deposit and dissemination of scientific research documents, whether they are published or not. The documents may come from teaching and research institutions in France or abroad, or from public or private research centers.

L'archive ouverte pluridisciplinaire **HAL**, est destinée au dépôt et à la diffusion de documents scientifiques de niveau recherche, publiés ou non, émanant des établissements d'enseignement et de recherche français ou étrangers, des laboratoires publics ou privés.



Distributed under a Creative Commons Attribution - NonCommercial - ShareAlike| 4.0 International License

Modélisation de la turbulence pour la CFD

RÉMI MANCEAU

Directeur de recherche CNRS



Laboratoire de mathématiques et de leurs applications

Équipe Inria Cagire

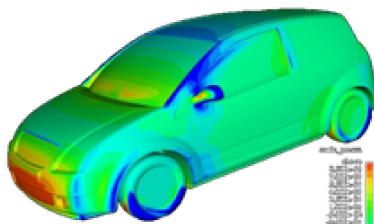
CNRS–Université de Pau et des pays de l'Adour

Pau, France

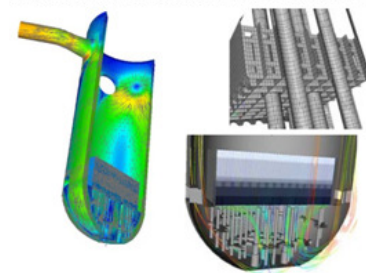
ENSGTI

2022-2023

Document téléchargeable ici : <https://team.inria.fr/rmanceau/documents>



LOCAL FLOW CONDITIONS IN A PWR LOWER CORE



Plan du cours

I. Introduction à la CFD pour les écoulements turbulents

- ✓ Les enjeux de la simulation numérique
- ✓ Coûts de calcul liés à la turbulence
- ✓ Différentes méthodes de modélisation
- ✓ Vision globale des codes de calculs

5

II. Standard industriel : RANS

- ✓ Problème de fermeture, similarités avec la mécanique des milieux continus
- ✓ Principes physiques et mathématiques
- ✓ Modèles au premier ordre
- ✓ Modèles au second ordre
- ✓ Problèmes liés aux parois

6

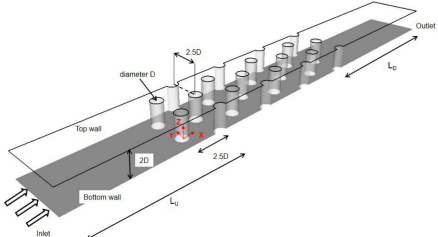
III. Modélisation thermique

- ✓ Équations générales et approximations
- ✓ Modélisation en régime de convection forcée
- ✓ Modélisation en régimes de convection mixte et naturelle

Introduction à la mécanique des fluides
numérique pour les écoulements
turbulents
(CFD : computational Fluid Dynamics)

1. Les enjeux de la simulation numérique

1.1. Qu'est-ce que la simulation numérique ?

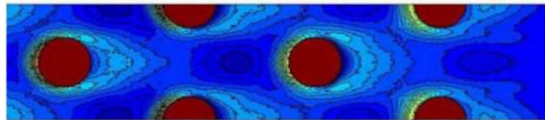


Configuration à étudier :

Ici, écoulement au-dessus
d'une paroi avec picots
(refroidissement des aubes de turbines)

Approche expérimentale

Mesure de la température à la paroi
(caméra infrarouge)



11

Approche numérique

Lois de conservation

- ✓ masse
- ✓ Quantité de mouvement
- ✓ Énergie

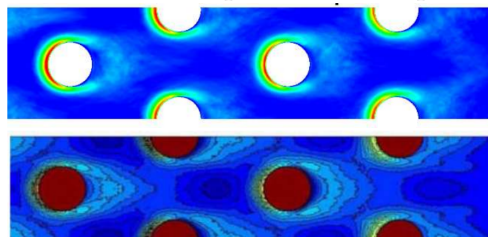
Simulation numérique



Programme informatique pour les résoudre

```
do iel=1,ncell
  pij = xprod(iii,jjj)
  phij1 = -cvara_ep(iel)*
    (cssgs1*xaniso(iii,jjj)+cssgs2*(aikakj-d1s3*deltij*aii))
  phij2 = -cssgr1*trprod*xaniso(iii,jjj)
    + trrij*xstrai(iii,jjj)*(cssgr2-cssgr3*sqrt(aii))
    + cssgr4*trrij*(aiksjk-d2s3*deltij*aklskl)
    + cssgr5*trrij* aikrjk
  epsij = -d2s3*cvara_ep(iel)*deltij
  w1(iel) = cromo(iel)*cell_f.vol(iel)*(pij+phij1+phij2+epsij)
  w2(iel) = cell_f.vol(iel)/trrij*crom(iel)*(
    cssgs1*cvara_ep(iel) + cssgr1*max(trprod,0.d0) )
end do
```

Résultats : température à la paroi

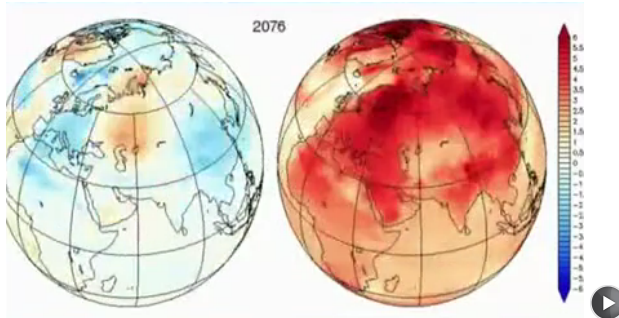


12

1.2. Pourquoi faire de la simulation numérique ?

1.2.1. Parce que l'expérience est impossible

Collision Voie Lactée/Andromède
(dans 4 milliards d'années)

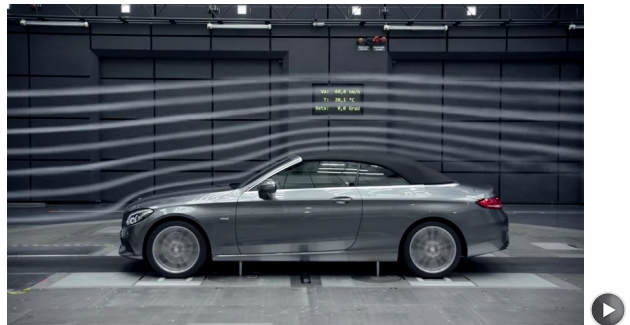


Modélisation de l'avenir du climat

13

1.2.2. Parce que l'expérience est longue/compliquée/coûteuse/incomplète

Aérodynamique des voitures...

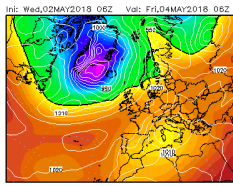


...et des avions

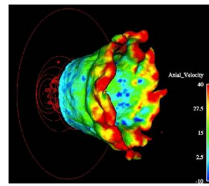
14

1.3. Champs d'application

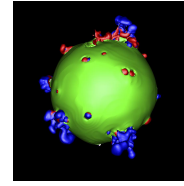
1.3.1. Recherche fondamentale et appliquée



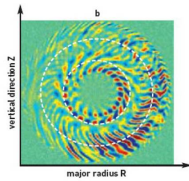
Environnement



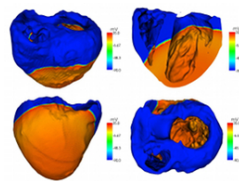
Combustion



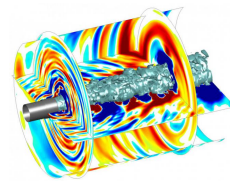
Astrophysique



Physique nucléaire
parmi beaucoup d'autres...



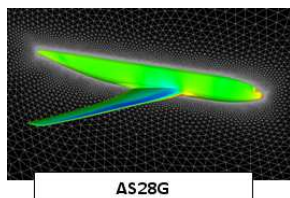
Biologie



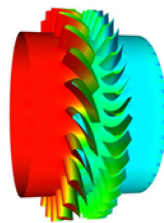
Acoustique

15

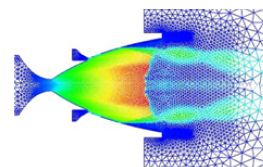
1.3.2. Quelques exemples industriels (RANS)



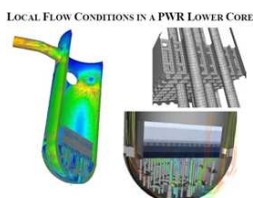
AS28G



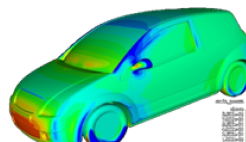
Vega2 Turbine



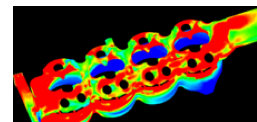
ATAC Tuyere
Vulcain



Nuclear power plant



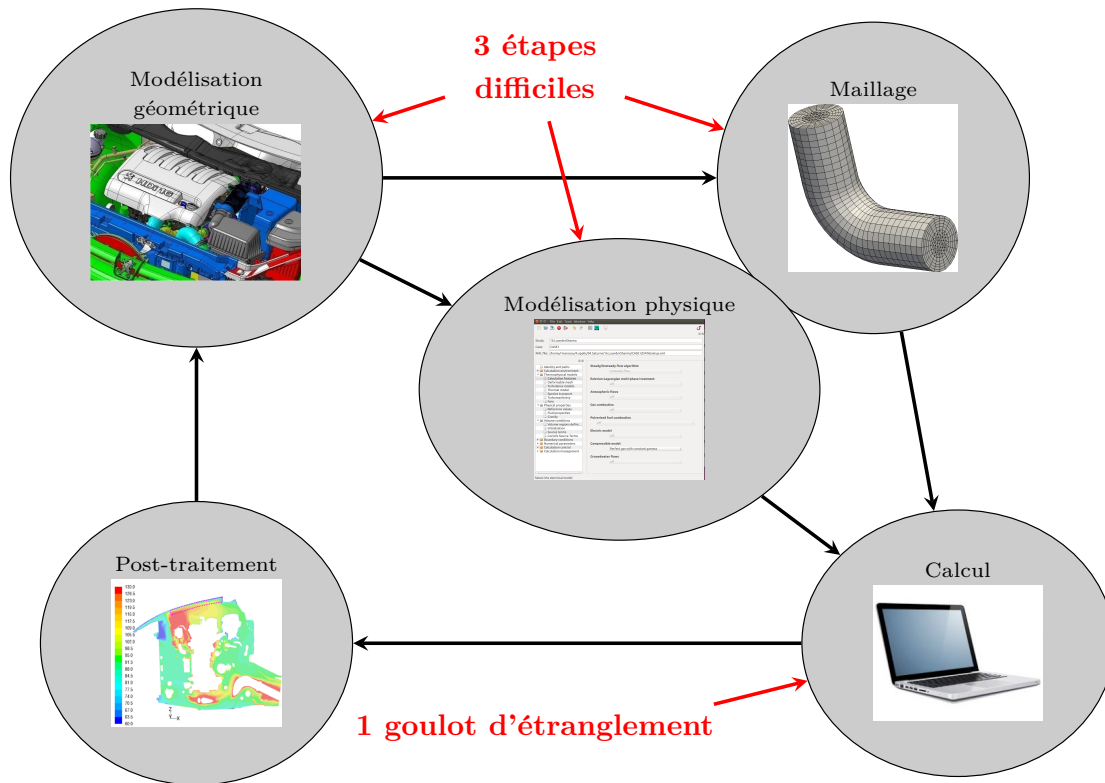
Car aerodynamics



Engine cooling

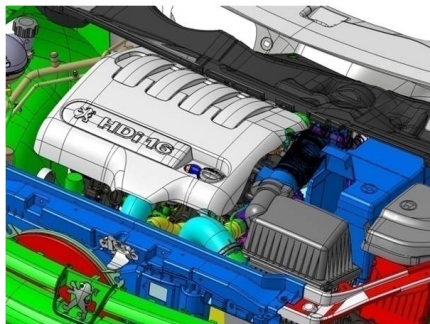
16

2. Les composants de la simulation numérique

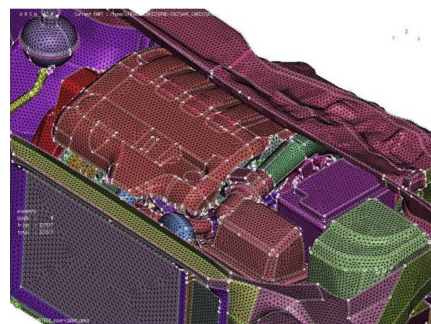


17

2.1. Modélisation géométrique



Définition numérique
(CAO)



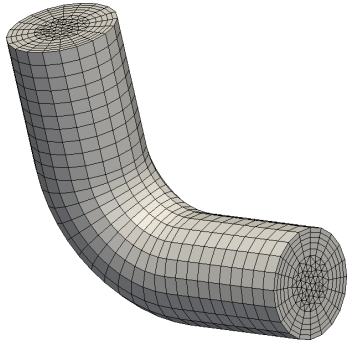
Maillage de surface

- ✓ Ce ne sont pas les pièces qu'on veut mailler, mais l'espace entre les pièces (le volume fluide), contrairement au calcul de structure, de choc, de vibrations, etc.
- ✓ On a besoin d'une « peau » externe
- ✓ On doit sélectionner les pièces utiles
- ✓ On doit supprimer les détails (réduction de la taille des maillages)

18

2.2. Discrétisation volumique (maillage)

- ✓ Pas de solution analytique des équations de la mécanique des fluides (Navier-Stokes)
- ✓ Exemple : discrétisation par la méthode des volumes finis : on divise le volume fluide en petits éléments (les mailles) sur lesquelles on considère les variables (3 vitesses, pression) comme constantes



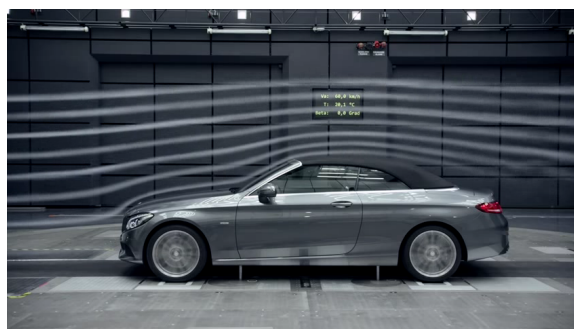
N mailles = N valeurs pour chaque variable

- ✓ Approximation des équations \Rightarrow système de $4 \times N$ équations à $4 \times N$ inconnues \Rightarrow on peut résoudre le problème sur ordinateur
- ✓ Plus le maillage est fin (N grand) plus la solution est précise (notion de convergence vers la solution exacte)

19

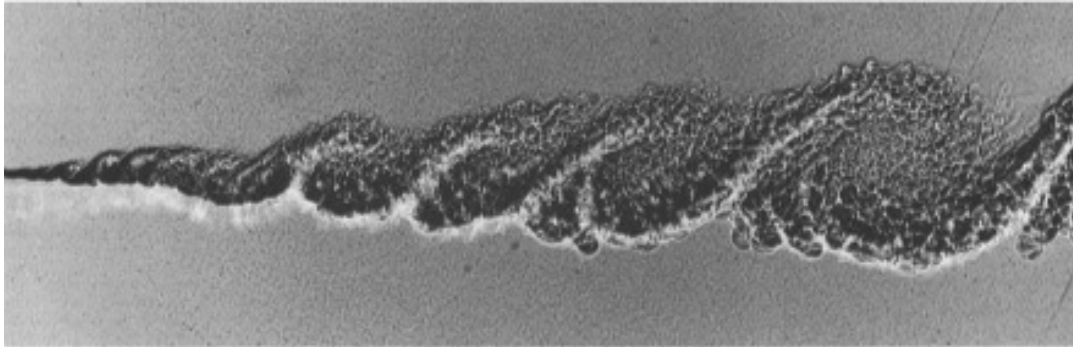
3. Turbulence et coût de calcul

3.1. La turbulence est partout



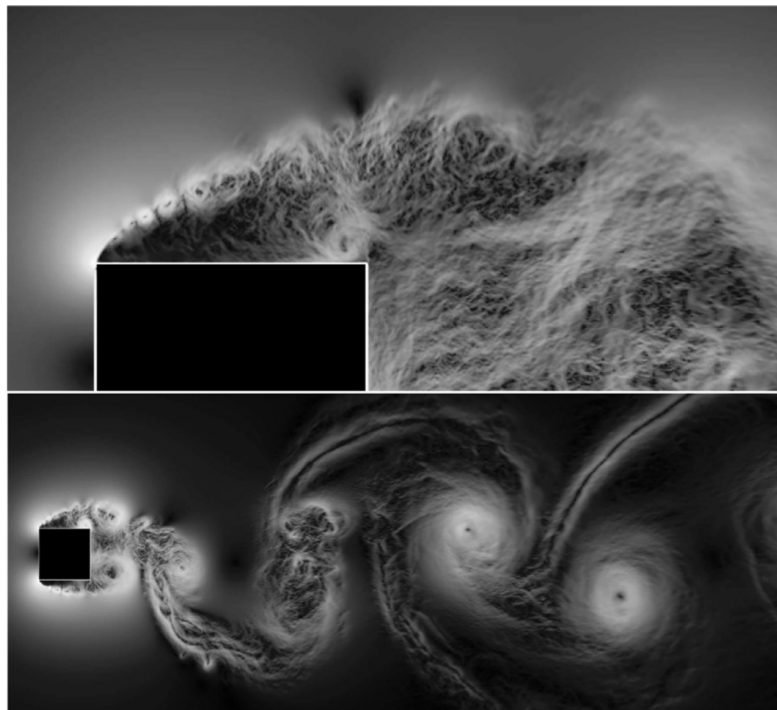
20

3.2. Les échelles turbulentes



Visualisation d'une couche de mélange. Brown and Roshko (1974).

21

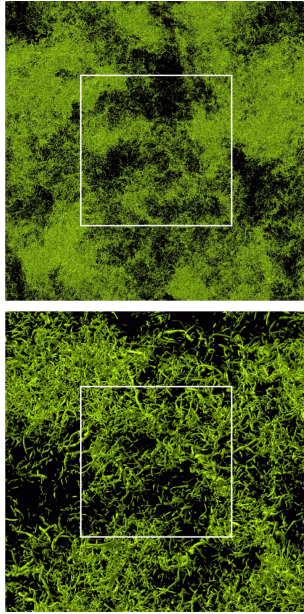


Écoulement autour d'un cylindre carré à $Re = 22000$ (DNS, Trias *et al.*, 2015)

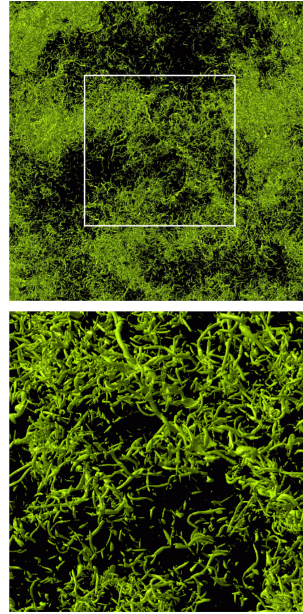
Visualisation de la norme du gradient de pression instantanée

Film ici : <https://www.youtube.com/watch?v=c8zKWaxohng>

22



Zoom (échelle 3)

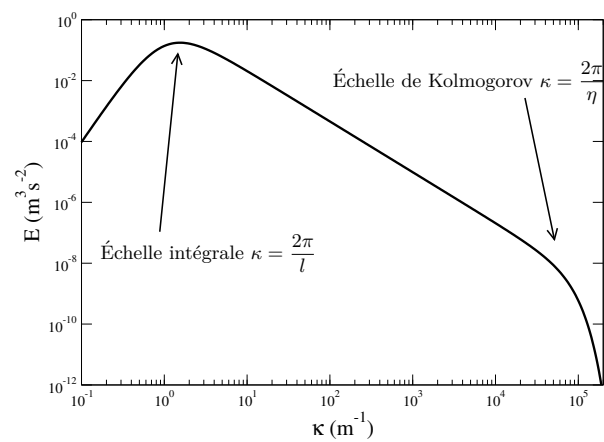
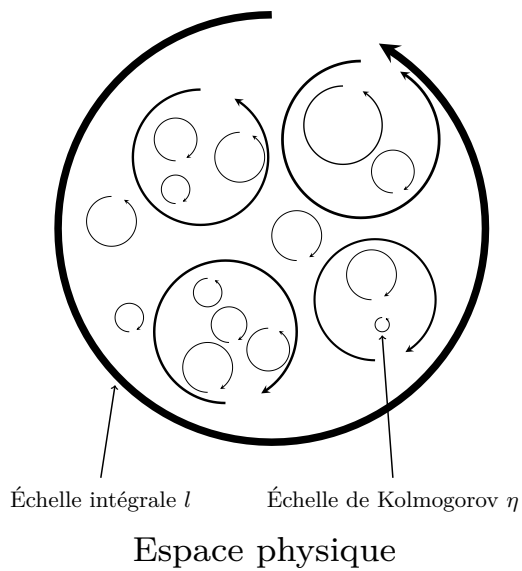


Zoom (échelle 4)

DNS de turbulence homogène à $Re_\lambda = 732$.

D'après Yokokawa *et al.* (2002).

23



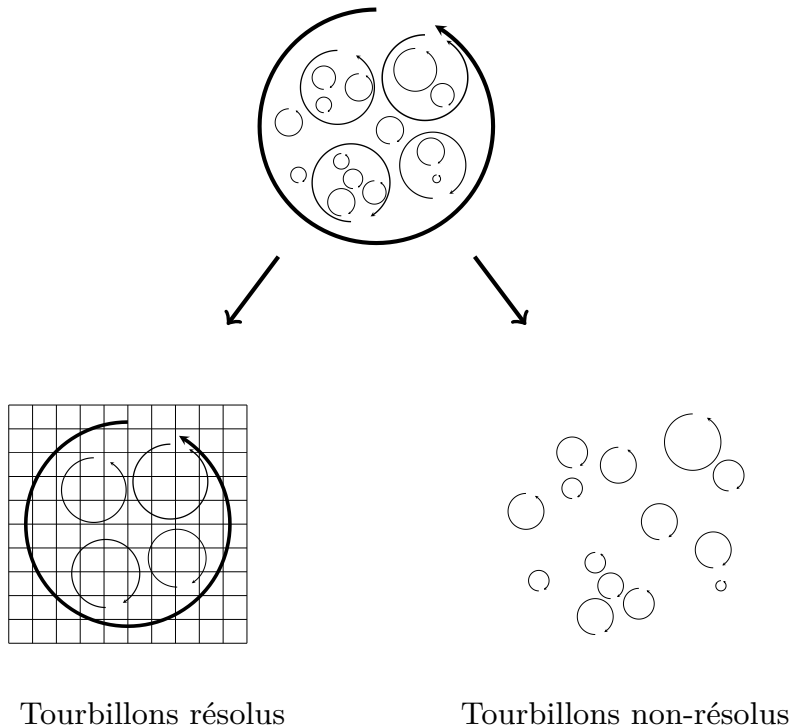
Espace spectral

(vision naïve)

24

3.3. Influence du maillage

- ✓ Maillage pas assez fin \Rightarrow les plus petits tourbillons ne sont pas résolus

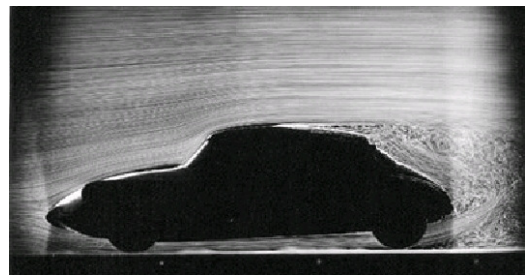


25

3.3.1. Turbulence libre (sans parois)

- ✓ Rapport entre les plus grands et les plus petits tourbillons : $\frac{l}{\eta} \propto Re_t^{3/4}$
 $Re_t = \frac{ul}{\nu}$ où u et l sont les échelles caractéristiques des plus grands tourbillons

- ✓ Exemple : sillage d'une voiture
(100 km h⁻¹)



$$Re_t \simeq 150000 \quad \Rightarrow \quad \frac{l}{\eta} \simeq 7500 \quad \Rightarrow \quad \eta \simeq 100 \mu\text{m}$$

- ✓ η détermine la taille des mailles pour une simulation directe (DNS)

- ✓ Le nombre de mailles est proportionnel à $Re_t^{9/4}$

26

3.3.2. Turbulence de paroi (couche limite)

- ✓ Rapport entre les plus grands et les plus petits tourbillons $\propto Re_\tau$
 $Re_\tau = \frac{\delta u_\tau}{\nu}$ où δ est l'épaisseur de la couche limite turbulente et u_τ la vitesse de frottement

- ✓ Nombre de mailles $\propto Re_\tau^{11/4}$ (inférieur à 3, grâce à l'expansion dans la direction normale à la paroi)

↪ Exemple : couche limite d'une voiture (100 km h^{-1})

Plus petits tourbillons $\simeq 15 \mu\text{m}$

27

3.4. Evaluation du coût de calcul

- ✓ Nombre d'opérations en virgule flottante par itération :
Beaucoup de méthodes numériques ont un coût (nombre d'opérations) par itération proportionnel à $N \ln N$ (où N est le nombre de mailles).
- ✓ Le pas de temps doit être lié à la taille de la maille pour des raisons de stabilité numérique et/ou de précision :
Nombre de Courant-Friedrich-Levy (CFL) : $CFL = \frac{U \Delta t}{\Delta x} \simeq 1$
 \Rightarrow pas de temps Δt proportionnel à $Re^{-3/4}$
- ✓ Pour que les statistiques convergent, il faut laisser les « particules fluides » traverser le domaine au moins une dizaine de fois.
- ✓ Exemple : voiture (100 km h^{-1})

▷ Nombre de mailles $\simeq 10^{18}$

▷ Nombre de pas de temps $\simeq 10^6$

▷ Besoins en mémoire $\simeq 10^{20}$ octets

▷ Coût de calcul $\simeq 10^{27}$ opérations en virgule flottante

28

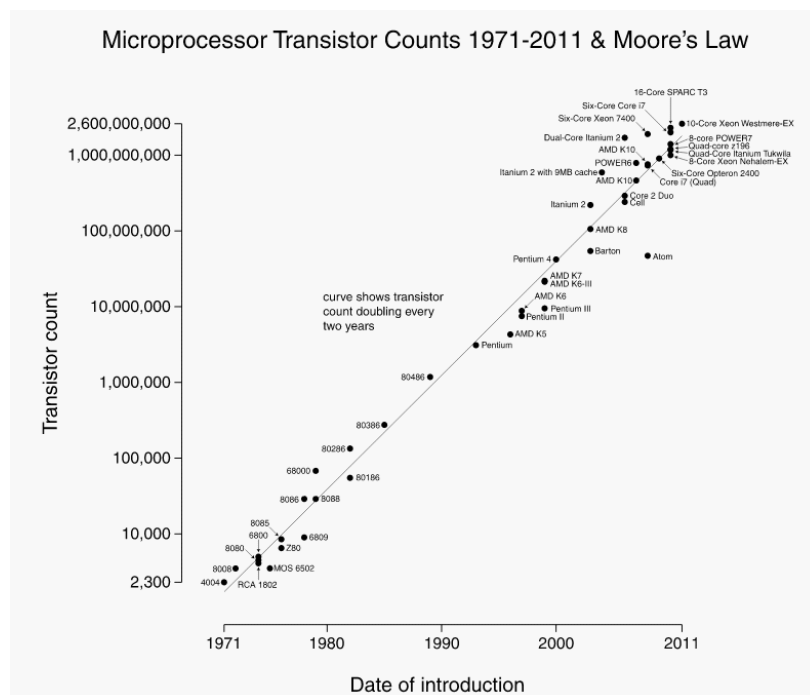
3.5. Puissance de calcul disponible

3.5.1. Puissance des microprocesseurs

- ✓ Mesurée en Flops : FLoating-Point Operations Per Second (opérations en virgule flottante par seconde)
= fréquence d'horloge \times nombre d'opérations par cycle d'horloge
Cette unité mesure vraiment la force brute disponible
- ✓ La puissance théorique est... théorique
 - ↪ Puissance crête = nombre d'opérations que le ou les processeurs (CPU) de la machine peuvent réaliser
 - ↪ Puissance réelle = puissance réellement observée lors d'un calcul
- ✓ Peut être beaucoup plus faible, en particulier sur les calculateurs parallèles

29

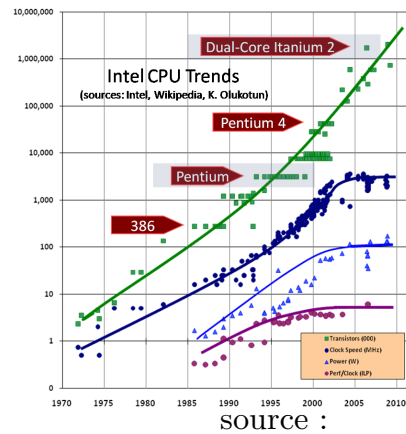
- ✓ **Loi de Moore** : Moore (1975) : Le nombre de transistors constituant un processeur double tous les 2 ans (10 ans = facteur 32)



source : <http://www.tablette-tactile.net>

30

- ✓ Aurait pu se poursuivre jusqu'en 2015 environ (« mur quantique »)
- ✓ Cependant, on observe un fléchissement de la fréquence d'horloge dès 2003 et surtout après 2006 : « mur thermique » = on ne sait plus évacuer la puissance produite par le processeur



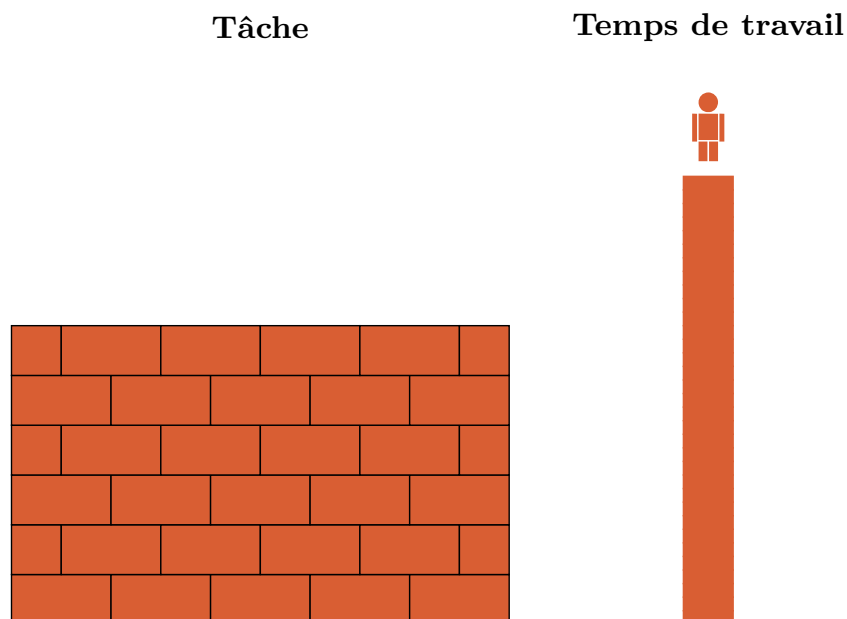
<http://www.gotw.ca/publications>

⇒ passage au multi-cœurs des ordinateurs individuels : puces constituées de plusieurs processeurs

31

3.5.2. Supercalculateurs

- ✓ Analogie : construction d'un mur (adapté de V. Perrier)

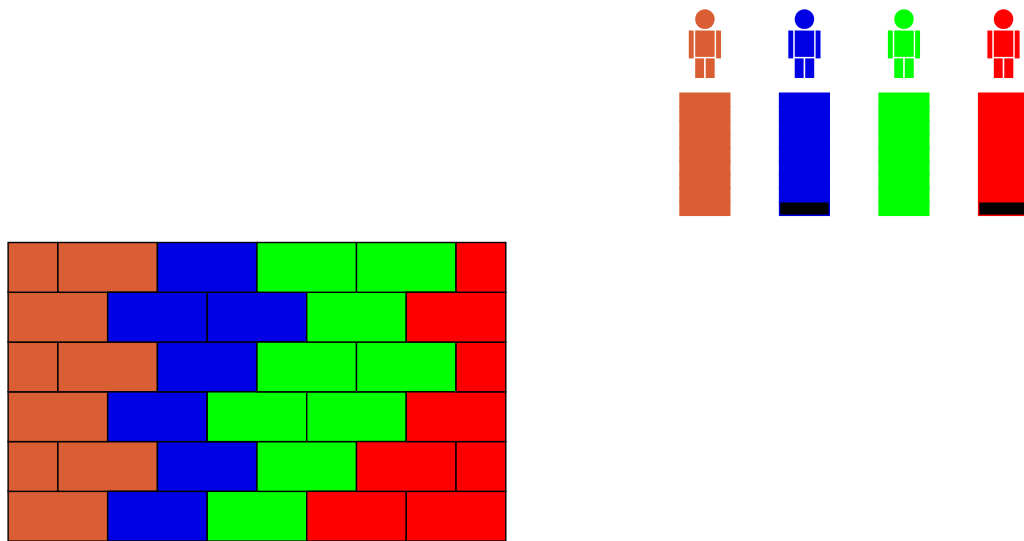


Comment réduire le temps de travail (temps de calcul) ?

32

✓ Décomposition des tâches

↪ Principe

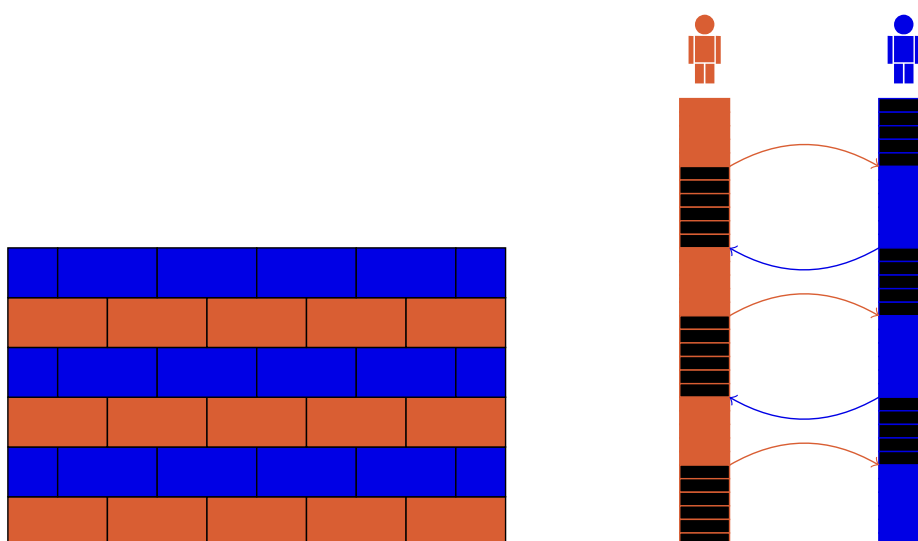


Ne marche pas : attention à l'ordonnancement des tâches !

33

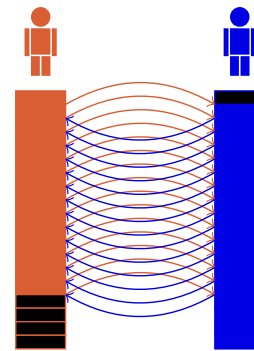
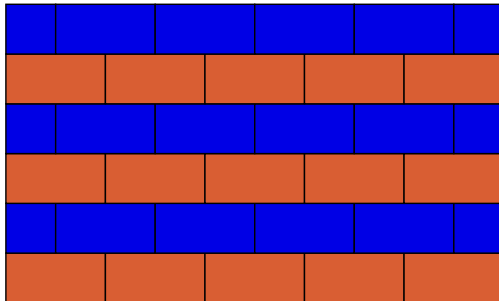
✓ Optimisation du temps de calcul ⇒ trouver un ordonnancement performant

⇒ HPC=High-Performance Computing



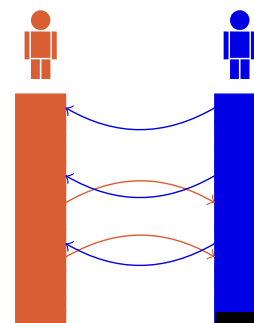
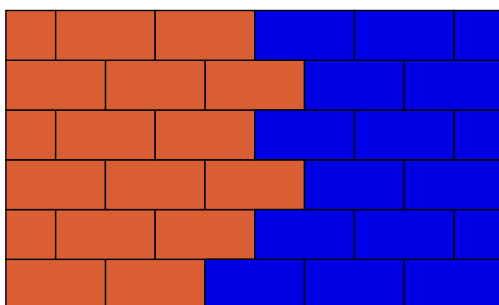
Trop de temps d'attente

34



Trop de communications (lent)

35



Excellent !

36

✓ Machines vectorielles

~> Conçues pour effectuer la même opération sur un vecteur (processeur vectoriel),
et non un seul réel (processeur scalaire)

~> Traitement très efficace des boucles :

```
DO I=1,10000
```

```
  X(I)=Y(I)*Z(I)
```

```
END DO
```

Processeur scalaire : itérations les unes après les autres

Processeur vectoriel : N données traitées à la fois

~> Historiquement : la famille des Cray

Cray-2 : premier supercalculateur à dépasser le GFlops en 1985





~> Bien d'autres, y compris la Playstation 2

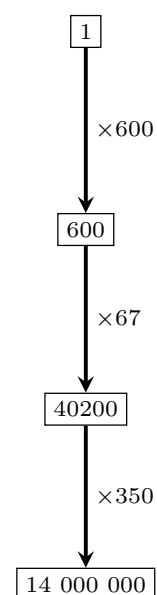
~> Leur coût fait qu'elles sont aujourd'hui supplantées par les machines parallèles

37

✓ Machines parallèles

Machines parallèles : plusieurs processeurs ou cœurs (de 2 à des millions) associés

Portable		<ul style="list-style-type: none"> ✓ 6 cœurs ✓ 122 GFlops (Giga = 10^9) ✓ 16 Go
Cluster Univ. Pau		<ul style="list-style-type: none"> ✓ 1088 cœurs ✓ 73 TFlops (Tera = 10^{12}) ✓ 4,6 To
Jean Zay IDRIS Paris		<ul style="list-style-type: none"> ✓ 61 120 cœurs ✓ 4,9 Pflops (Peta = 10^{15}) ✓ 293 To
Frontier USA		<ul style="list-style-type: none"> ✓ 8 730 112 cœurs ✓ 1,7 Eflops (Exa = 10^{18}) ✓ 9,2 Po



38

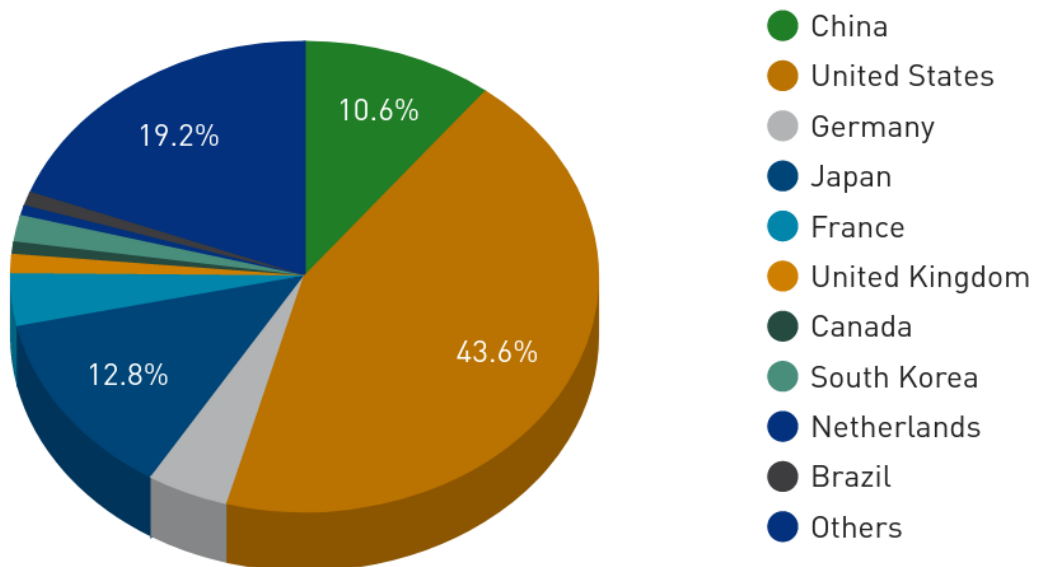
3.5.3. Classements mondiaux (novembre 2022)

Rank	System	Cores	Rmax (PFlop/s)	Rpeak (PFlop/s)	Power (kW)
1	Frontier - HPE Cray EX235a, AMD Optimized 3rd Generation EPYC 64C 26Hz, AMD Instinct MI250X, Slingshot-11, HPE DOE/SC/Oak Ridge National Laboratory United States	8,730,112	1,102.00	1,685.65	21,100
2	Supercomputer Fugaku - Supercomputer Fugaku, A64FX 48C 2.26Hz, Tofu Interconnect D, Fujitsu RIKEN Center for Computational Science Japan	7,630,848	442.01	537.21	29,899
3	LUMI - HPE Cray EX235a, AMD Optimized 3rd Generation EPYC 64C 26Hz, AMD Instinct MI250X, Slingshot-11, HPE EuroHPC/CSC Finland	2,220,288	309.10	428.70	6,016
4	Leonardo - BullSequana XH2000, Xeon Platinum 8358 32C 2.60Hz, NVIDIA A100 SXM4 64 GB, Quad-rail NVIDIA HDR100 Infiniband, Atos EuroHPC/CINECA Italy	1,443,616	174.70	255.75	5,610
5	Summit - IBM Power System AC922, IBM POWER9 22C 3.07GHz, NVIDIA Volta GV100, Dual-rail Mellanox EDR Infiniband, IBM DOE/SC/Oak Ridge National Laboratory United States	2,414,592	148.60	200.79	10,096
6	Sierra - IBM Power System AC922, IBM POWER9 22C 3.1GHz, NVIDIA Volta GV100, Dual-rail Mellanox EDR Infiniband, IBM / NVIDIA / Mellanox DOE/NSA/LLNL United States	1,572,480	94.44	125.71	7,438
7	Sunway TaihuLight - Sunway MPP, Sunway SW26010 260C 1.45GHz, Sunway, NRCPC National Supercomputing Center in Wuxi China	10,649,600	93.01	125.44	15,371
8	Perlmutter - HPE Cray EX235n, AMD EPYC 7763 44C 2.45GHz, NVIDIA A100 SXM4 40 GB, Slingshot-10, HPE DOE/SC/LBNL/NERSC United States	761,856	70.87	93.75	2,589
9	Selene - NVIDIA DGX A100, AMD EPYC 7742 64C 2.25GHz, NVIDIA A100, Mellanox HDR Infiniband, Nvidia NVIDIA Corporation United States	555,520	63.46	79.22	2,646
10	Tianhe-2A - TH-IVB-FEP Cluster, Intel Xeon ES-2692v2 12C 2.20Hz, TH Express-2, Matrix-2008, NUDT National Super Computer Center in Guangzhou China	4,981,760	61.44	100.68	18,482

Top 10 mondial, hors militaire
(source :
[http ://www.top500.org](http://www.top500.org))

39

Countries Performance Share



Répartition par pays de la puissance de calcul dans le top 500

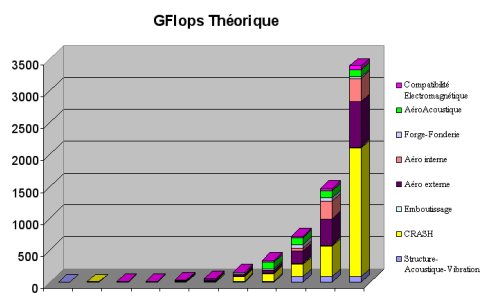
40

Rank	System	Cores	Rmax (PFlop/s)	Rpeak (PFlop/s)	Power (kW)
11	Adastra - HPE Cray EX235a, AMD Optimized 3rd Generation EPYC 64C 28Hz, AMD Instinct M250X, Slingshot-11, HPE Grand Equipement National de Calcul Intensif - Centre Informatique National de l'Enseignement Supérieur (GENCI-CINES) France	319,072	46.10	61.61	921
20	CEA-HF - Bull/Sequana XH2000, AMD EPYC 7763 64C 2.45GHz, Atos BXI V2, Atos Commissariat à l'Energie Atomique (CEA) France	810,240	23.24	31.76	4,959
37	PANGAEA III - IBM Power System AC922, IBM POWER9 18C 3.45GHz, Dual-rail Mellanox EDR Infiniband, NVIDIA Volta GV100, IBM Total Exploration Production France	291,024	17.86	25.03	1,367
49	Tera-1000-2 - Bull/Sequana X1000, Intel Xeon Phi 7250 68C 1.46GHz, Bull BXI 1.2, Atos Commissariat à l'Energie Atomique (CEA) France	561,408	11.97	23.40	3,178
69	Taranis - Bull/Sequana XH2000 , AMD EPYC 7742 64C 2.25GHz, Mellanox InfiniBand HDR100, Atos Meteo France France	294,912	8.19	10.32	1,672
78	Belenos - Bull/Sequana XH2000 , AMD EPYC 7742 64C 2.25GHz, Mellanox HDR100, Atos Meteo France France	294,912	7.68	10.47	1,655
83	JULIOT-CURIE ROME - Bull/Sequana XH2000 ,AMD Rome 7H12 64C 2.6GHz, Mellanox HDR100, Atos CEA/TGCC-GENCI France	197,120	6.99	12.04	1,436
109	Pangea - SGI ICE X, Xeon Xeon E5-2670/ E5-2680v3 12C 2.5GHz, Infiniband FDR, HPE Total Exploration Production France	220,800	5.28	6.71	4,150
124	Jean Zay - HPE SGI B400, Xeon Gold 6248 20C 2.5GHz, NVIDIA Tesla V100 SXM2, Intel Omni-Path, HPE CNRS/IDRIS-GENCI France	93,960	4.48	7.35	
128	CRONOS - Bull/Sequana X, Xeon Platinum 8260 24C 2.6GHz, Infiniband HDR, Atos EDF France	81,600	4.30	7.14	1,226

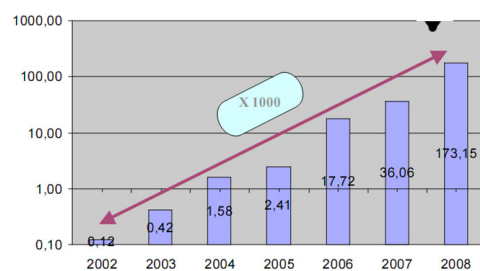
10 premières machines françaises

41

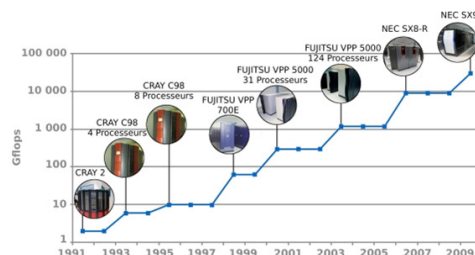
3.5.4. Évolution de la puissance de calcul disponible



Chez PSA



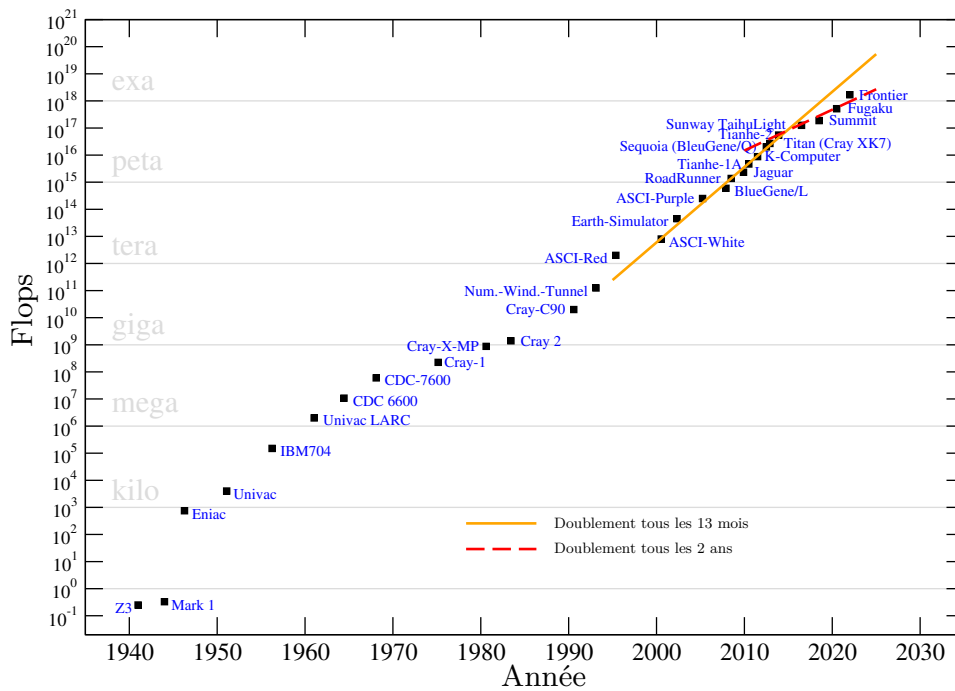
Chez EDF



Chez Météo France

Augmentation rapide au début des années 2000
Exemples industriels en France

42



Evolution de la machine la plus puissante depuis 1940
(adapté de T.B. Gatski, communication privée)

43

- ✓ La mémoire nécessaire pour calculer l'écoulement autour d'une voiture à 100 km h^{-1} représente 11000 fois le plus grand superordinateur aujourd'hui
⇒ Le calcul est loin d'être possible
- ✓ Si le calcul était possible, il prendrait 18 ans !
- ✓ Extrapolation : si l'augmentation de la puissance de calcul se poursuit au même rythme, la DNS sera possible dans l'industrie automobile/aéronautique en 2080 (évaluation de Spalart, Boeing)
- ✓ En utilisant la puissance de calcul disponible aujourd'hui dans l'industrie automobile, il serait possible de réaliser une DNS d'une voiture à seulement 1 km h^{-1}
- ✓ En utilisant 100% du plus gros calculateur actuel :
DNS d'une voiture à 3 km h^{-1}
Limitation en mémoire.

44

- ✓ Une telle puissance de calcul est-elle souhaitable ?



Frontier (1er mondial)
Puissance : 21 MW
(Consommation électrique de $\simeq 27000$ habitants)

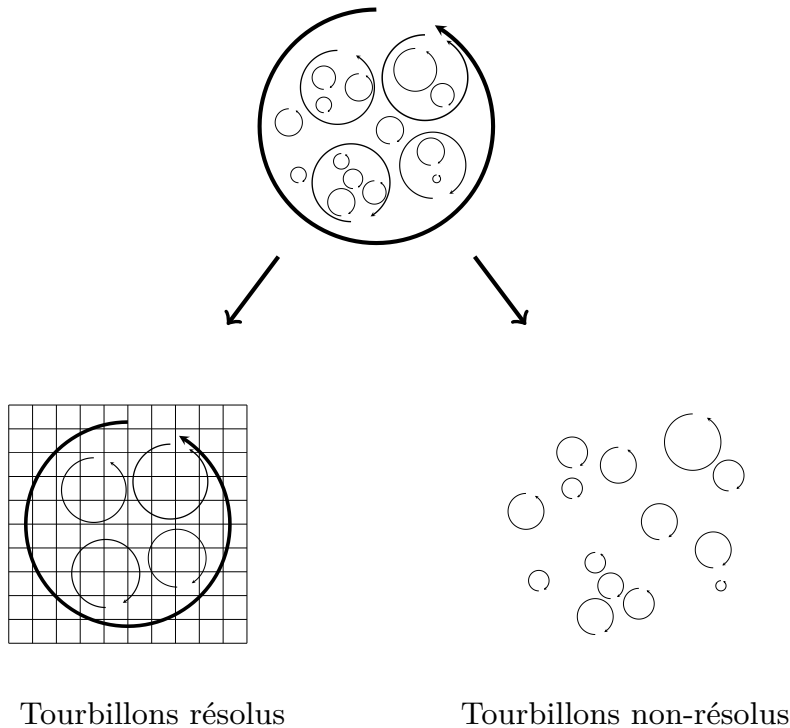
45

- ✓ L'empreinte écologique en terme de CO₂ émis d'une heure CPU en France a été estimée à 4,68 g (Berthoud *et al.*, 2020)
- ✓ Par exemple, le calcul (héroïque) de Perez Arroyo *et al.* (2021) d'un ensemble fan-compresseur-chambre de combustion d'un moteur d'avion en LES (avec lois de parois) a mobilisé 31,6 millions d'heures CPU sur le super-calculateur national Joliot-Curie, ce qui correspond environ à 150 tonnes de CO₂, soit :
 - ↪ 1,2 millions de km en voiture
 - ↪ 3000 km de vol d'un A320
 - ↪ La consommation moyenne d'un Français pendant une quinzaine d'années
- ✓ Le calcul de 18 ans cité plus haut émettrait 6,7 millions de tonnes de CO₂ (émission d'environ 700000 Français pendant un an)

46

4. Conséquences pour la simulation

- ✓ Obtenir l'ensemble des tourbillons n'est pas possible

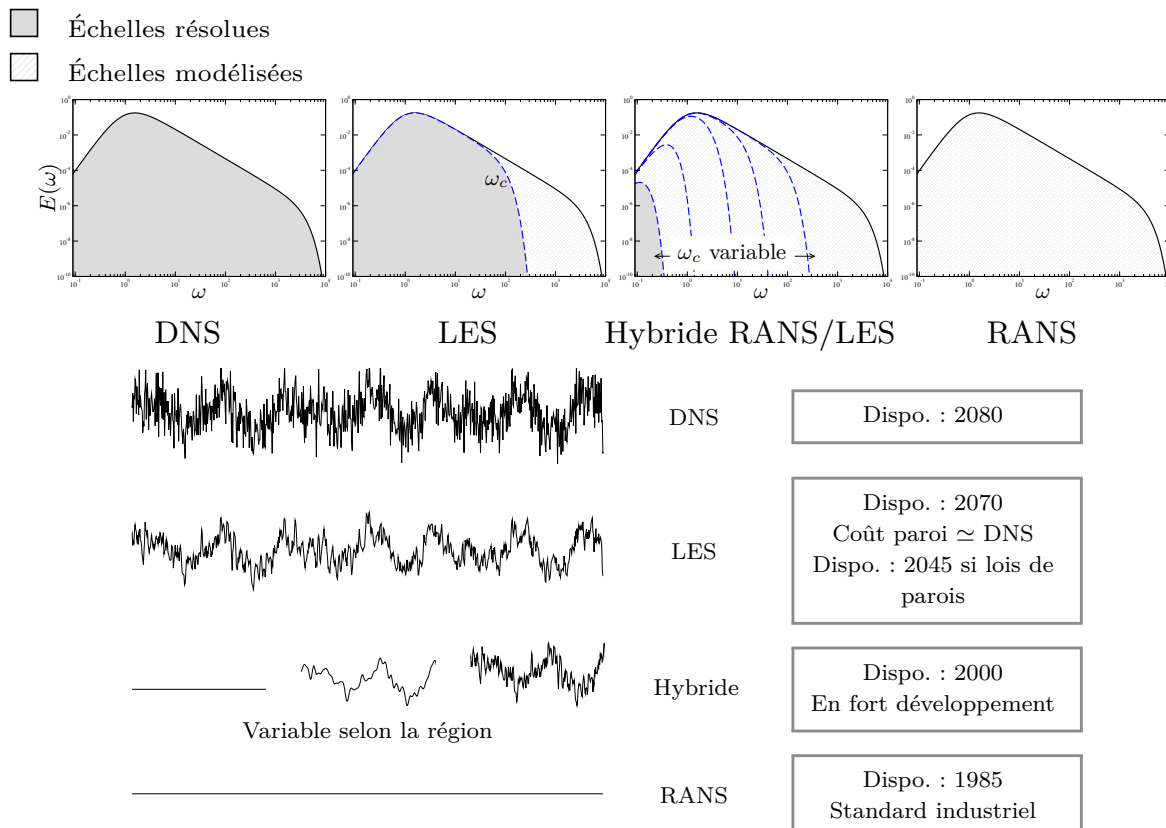


47

4.1. Différentes approches de modélisation

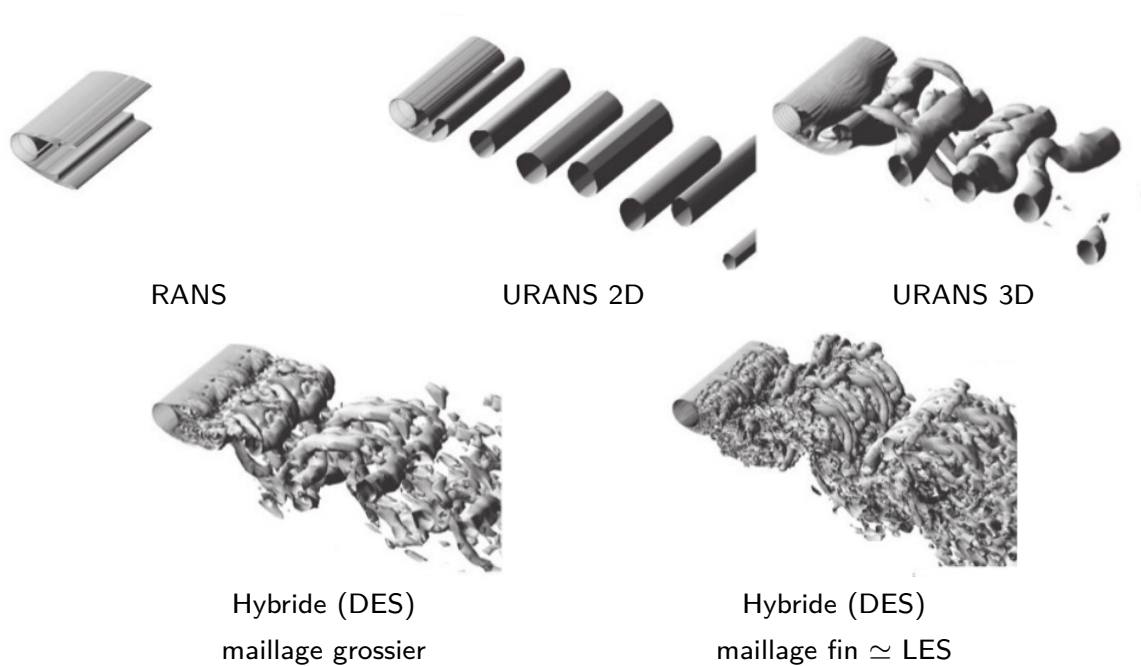
- ✓ **Simulation des grandes échelles** (Large Eddy Simulation, LES) : les échelles énergétiques sont résolues, mais pas les échelles dissipatives
 - ↪ Méthode fiable sur des maillages suffisamment fins
 - ↪ Problème : près de la paroi, le coût est \simeq celui de la DNS
- ✓ **Approche statistique** (Reynolds-averaged Navier-Stokes, RANS) : seulement les statistiques sont calculées (moyennes, moments d'ordre deux)
 - ↪ Coût abordable \Rightarrow Standard dans l'industrie (codes commerciaux)
 - ↪ Problème : pas toujours fiable ; seulement les statistiques (manque l'information instationnaire)
- ✓ **Approches hybrides RANS/LES** :
 - ↪ Quelque part entre les deux
 - ↪ De nombreuses approches différentes : URANS, SDM, OES, VLES, DES, LNS, PANS, XLES, PITM, TPITM, FSM, SBES, *etc.*
 - ↪ En particulier : LES dans certaines regions/RANS dans d'autres (paroi)

48



49

Exemple : écoulement autour d'un cylindre



D'après Spalart (2009), $Re = 50000$.

50

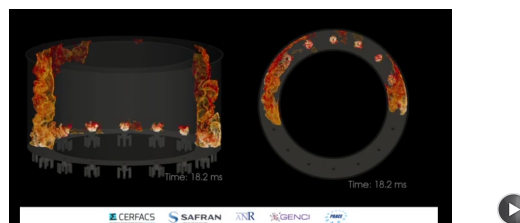
	RANS	Hybride	LES	DNS
Disponibilité (aéro externe)	1985	2000	2070 (2045 si lois de parois)	2080
Applications	Méthode standard dans l'industrie	Recherche appliquée	Recherche appliquée	Recherche
Recherche active depuis	1877 (théorie) 1965 (simulations)	1997	1963	1987
Maturité	Mûre	Immature	Mûre	Mûre

51

4.2. Utilisation dans l'industrie

- ✓ La LES : est utilisée en recherche appliquée en aéro interne (moteurs, chambres de combustion, éléments de centrales, *etc.*) et peut être envisagée à court terme dans un sous-domaine en aéro externe (LES locale autour d'un rétroviseur, par exemple).

Chambres de combustion : commence à être utilisée pour la *conception* à la place du RANS (application de niche).



LES de l'allumage dans une chambre de combustion (code AVPB)

- ✓ Des méthodes hybrides sont déjà disponibles dans la plupart des codes, mais leur immaturité les cantonnent pour l'instant en recherche appliquée.
- ✓ Le standard pour les applications projet est la méthode RANS.

52

4.3. Formalisme

- ✓ Un opérateur $\overline{\cdot}$ est appliqué aux équations du mouvement (équations de Navier-Stokes)

\leadsto RANS : opérateur = moyenne statistique

\leadsto LES : opérateur = filtre de convolution passe-bas

- ✓ Les variables physiques (vitesse \mathbf{u}^* , pression p^*) sont décomposées en

$$\mathbf{u}^* = \underbrace{\overline{\mathbf{u}^*}}_{\text{Champ résolu}} + \underbrace{\mathbf{u}}_{\text{Champ non-résolu}}$$

53

- ✓ Équations de Navier-Stokes :

$$\frac{\partial u_i^*}{\partial t} = \mathcal{F}(u_i^*, p^*)$$

- ✓ Décomposition + application de l'opérateur \Rightarrow

$$\frac{\partial \overline{u_i^*}}{\partial t} = \mathcal{F}(\overline{u_i^*}, \overline{p^*}) - \frac{\partial \tau_{ij}}{\partial x_j}$$

- ✓ À cause de la non-linéarité des équations :

$$\tau_{ij} = \overline{u_i^* u_j^*} - \overline{u_i^*} \overline{u_j^*}$$

- ✓ Représente l'influence du champ non-résolu sur le champ résolu (contrainte)

\leadsto RANS : τ_{ij} = tenseur de Reynolds

\leadsto LES : τ_{ij} = tenseur de sous-filtre (ou sous-maille)

$\Rightarrow \tau_{ij}$ **nécessite un modèle**

54

5. Vision d'ensemble des codes de calcul

✓ On peut classer les codes disponibles en trois grandes catégories :

↪ Codes « maison »

↪ Codes collaboratifs

↪ Codes commerciaux

55

5.1. Les codes « maison »

- ✓ Développés dans les labos de recherche par des petites équipes, voire des individus
- ✓ Souvent très spécialisés : peu flexibles mais très efficaces (limités à des géométries simples, à un phénomène physique particulier, une méthode particulière, *etc.*)
- ✓ Ils en existe d'innombrables

56

5.2. Les codes « collaboratifs » (franco-centré)

- ✓ Certains centres de recherche (CEA, ONERA, CERFACS, IFPEN, *etc.*) ou grandes entreprises (Airbus, Dassault, EDF, *etc.*) développent et utilisent des codes collaboratifs (plusieurs équipes, voire plusieurs organismes, nombreux utilisateurs)
- ✓ Cela nécessite un investissement important
- ✓ Cela permet de :
 - ↪ Développer de grandes compétences en interne
 - ↪ Avoir la main sur les développements (applications spécifiques)
 - ↪ Éviter l'effet « boîte noire » des codes commerciaux
- ✓ Exemples :
 - ↪ TrioCFD (CEA)
 - ↪ elsA (ONERA-Airbus-SAFRAN)
 - ↪ CEDRE (ONERA)
 - ↪ Code.Saturne (EDF)
 - ↪ AVBP (CERFACS, IFPEN)

57

5.3. Les codes commerciaux

- ✓ Souvent très généralistes (« savent tous faire »)
- ✓ Ils faut acheter des licences, souvent très chères (surtout pour calculs parallèles)
- ✓ Sont des boîtes noires (pas d'accès au code source)
- ✓ Modifiables via des « routines utilisateur »
- ✓ Exemples :
 - ↪ Fluent
 - ↪ StarCD
 - ↪ StarCCM+
 - ↪ CFX
 - ↪ Powerflow
 - ↪ Xflow
 - ↪ *etc.*

58

5.4. Initiatives *open-source*

- ✓ Les sources (le programme, pas seulement l'exécutable) de certains codes sont disponibles à tous, distribués gratuitement sous licence GNU-GPL
 - ~> Code_Saturne d'EDF
 - ~> OpenFoam d'OpenCFD
 - ~> Incompac3d de Pprime/Imperial College
- ✓ Cette stratégie peut avoir divers intérêts :
 - ~> Permettre le développement du code à moindre coût par la communauté des utilisateurs (sur le modèle de Linux)
 - ~> Permettre une validation à grande échelle
 - ~> Vendre des services associés (conseils, études, *etc.*), une stratégie à la *Google*
 - ~> Permet de développer l'image de l'entreprise (cas EDF)

59

5.5. Particularités des codes

- ✓ Outre les méthodes numériques, les type de maillage, *etc.*, les codes ont des spécificités différentes.
- ✓ Ils proposent souvent à la fois des modèles RANS et LES
- ✓ Beaucoup intègrent désormais des méthodes hybrides (DES, SAS)
- ✓ On assiste à une montée en puissance des méthodes Lattice-Boltzmann (Powerflow, Xflow, ProLB)

60

6. Conclusion de cette partie générale

- ✓ En mécanique des fluides numériques, le facteur limitant est la puissance de calcul, à cause de la turbulence
 - ✓ On est donc obligé de modéliser la turbulence
 - ✓ Pour les applications industrielles (projets), la méthode standard est la modélisation RANS
 - ✓ Il y a de nombreux paramètres qui influencent les résultats :
 - ~> Le maillage
 - ~> Les conditions aux limites/le domaine de calcul
 - ~> Les schémas de discrétisation
 - ✓ Mais ce qui a le plus d'influence sur les résultats, c'est le choix du modèle de turbulence : il est très important de comprendre sur quelles hypothèses sont basés les modèles et quelles sont leurs limitations
- 61
-
- ✓ La seule manière absolument rigoureuse de s'assurer de la qualité des résultats serait de tester, pour chaque cas, l'influence de tous ces paramètres \Rightarrow faire un grand nombre de calcul
 - ✓ En pratique, c'est impossible
 - ✓ Il faut accumuler un certain savoir-faire
 - ✓ Souvent les ingénieurs projet suivent une méthodologie fixée : préconisation d'un modèle, types de maillages, tailles de domaine, schémas numériques, *etc.*
 - ✓ L'expérience accumulée permet de connaître aussi les limites de l'application des calculs (répétabilité, paramètres influents, problèmes de modélisation récurrent, écarts expérience/calcul, *etc.*)
 - ✓ Ce savoir-faire doit être entretenu en permanence :
 - ~> les modèles évoluent
 - ~> la puissance de calcul disponible évolue très vite

Modélisation statistique de la turbulence

(RANS)

1. Introduction

- ✓ But de la modélisation de la turbulence : remplacer les équations de Navier–Stokes par un modèle.
- ↪ La résolution du système d'équations (le modèle) doit être la moins chère possible : le calcul en une nuit est nécessaire pour les études paramétriques et beaucoup plus court pour l'optimisation.
- ↪ Le modèle doit être prédictif : on ne doit avoir besoin que des conditions de l'écoulement \Rightarrow aucune connaissance a priori de la solution.
- ↪ Le modèle doit représenter au mieux la physique de l'écoulement.

67

↪ Le modèle doit donner les quantités utiles :

- ▷ Au minimum des grandeurs globales : forces aérodynamiques (traînée, portance), transferts thermiques entre fluides et solides, mélange d'un polluant, *etc.* ;
- ▷ très souvent : variations de ces grandeurs avec les paramètres (vitesse, écart de température, paramètre de forme), ce de manière à pouvoir optimiser un système ;
- ▷ mais aussi : position des décollements de couches limites, champ de pression à la paroi, structure de l'écoulement, position des chocs, sources acoustiques, *etc.* ;
- ▷ et de plus en plus : réponse à l'application d'une stratégie de contrôle (soufflage, aspiration, MEMS, *etc.*).

\Rightarrow La modélisation de la turbulence est la science qui consiste à construire ces modèles, dans le but de leur utilisation par les ingénieurs.

Cette science est à la recherche d'un but inaccessible : fournir un modèle simple, peu coûteux, pour toutes les situations.

68

2. Livres

✓ Turbulence et modélisation :

- ↪ Chassaing, P. – *Turbulence en mécanique des fluides. Analyse du phénomène en vue de sa modélisation à l'usage de l'ingénieur* – Toulouse, France, Cépaduès-Éditions, 2000, *Collection Polytech*.
- ↪ Pope, S. – *Turbulent Flows* – Cambridge University Press, Cambridge, UK, 2000.
- ↪ Davidson, P. A. – *Turbulence : An Introduction for Scientists and Engineers* – OUP Oxford, 2004.
- ↪ Durbin, P. A. and Pettersson Reif, B. A. – *Statistical Theory and Modeling for Turbulent Flows* – John Wiley & Sons, Ltd, Chichester, UK, 2001.
- ↪ Hanjalić, K. and Launder, B. – *Modelling Turbulence in Engineering and the Environment* – Cambridge University Press
- ↪ Deville, M.O. and Gatski, T.B. – *Mathematical Modeling for Complex Fluids and Flows* – Springer, 2012.
- ↪ Bailly, Ch., Comte-Bellot, G. – *Turbulence* – CNRS éditions, Paris, 2003.
- ↪ Viollet, P.-L. , Chabard, J.-P. , Esposito, P. and Laurence, D. – *Mécanique des fluides appliquée* – Presses de l'École nationale des ponts et chaussées, Paris, 1998.
- ↪ Sagaut, P., Deck, S. and Terracol, M. – *Multiscale and multiresolution approaches in turbulence*. Imperial College Press, London, 2006.

✓ Méthodes numériques :

- ↪ Ferziger, J. H. and Perić, M. – *Computational methods for fluid dynamics* – Springer, 1996.

69

3. Rappel : les équations de Navier–Stokes

- ✓ Notations : en modélisation RANS, les grandeurs instantanées sont en général notées f^* , les grandeurs moyennes F (moyenne de Reynolds) et les grandeurs fluctuantes f

$$\Rightarrow f^* = F + f$$

70

- ✓ On utilise la notation d'Einstein : sommation implicite sur les indices répétés dans un terme. En clair :

$$\frac{\partial \phi_i}{\partial t} + u_k \frac{\partial \phi_i}{\partial x_k} = 0$$

est une notation compacte pour

$$\frac{\partial \phi_1}{\partial t} + u_1 \frac{\partial \phi_1}{\partial x_1} + u_2 \frac{\partial \phi_1}{\partial x_2} + u_3 \frac{\partial \phi_1}{\partial x_3} = 0$$

$$\frac{\partial \phi_2}{\partial t} + u_1 \frac{\partial \phi_2}{\partial x_1} + u_2 \frac{\partial \phi_2}{\partial x_2} + u_3 \frac{\partial \phi_2}{\partial x_3} = 0$$

$$\frac{\partial \phi_3}{\partial t} + u_1 \frac{\partial \phi_3}{\partial x_1} + u_2 \frac{\partial \phi_3}{\partial x_2} + u_3 \frac{\partial \phi_3}{\partial x_3} = 0$$

Il n'y a pas de sommation sur i car il n'est pas répété *dans un seul terme*.

Cette équation à deux termes représente donc en fait 3 équations à 4 termes.

C'est compact !

Attention : $\frac{\partial^2 \phi}{\partial x_k^2}$ (pas de répétition) est différent de $\frac{\partial^2 \phi}{\partial x_k \partial x_k}$

71

- ✓ Bien que les équations de base utilisée en mécanique de fluides soient bien connues, il est utile de les rappeler ici car la manière de les établir est très similaire à ce qui sera fait plus loin en modélisation de la turbulence. On peut résumer la démarche en trois étapes :

↪ écriture des équations de conservation ;

↪ fermeture du système à l'aide de lois de comportement, qui introduisent des *variables d'état* qui décrivent l'état macroscopique du fluide en un point donnée et à un instant donné ;

↪ écriture de lois d'état qui permettent de décrire l'évolution de ces variables d'état.

72

Équations de conservation :

- ✓ Conservation de la masse (continuité) : $\frac{\partial \rho^*}{\partial t} + \frac{\partial \rho^* u_i^*}{\partial x_i} = 0$
- ✓ Conservation de la quantité de mouvement : $\frac{\partial \rho^* u_i^*}{\partial t} + \frac{\partial \rho^* u_i^* u_j^*}{\partial x_j} = \frac{\partial \sigma_{ij}^*}{\partial x_j} + \rho^* g_i$
- ✓ Conservation de l'énergie : $\frac{\partial \rho^* e^*}{\partial t} + \frac{\partial \rho^* u_i^* e^*}{\partial x_i} = \sigma_{ij}^* s_{ij}^* - \frac{\partial}{\partial x_i} \gamma_i$

- ✓ Ces équations décrivent le comportement du fluide à l'échelle macroscopique, quel que soit le type de fluide. Cependant, on peut voir qu'elles contiennent 14 inconnues :

- ↪ la masse volumique ρ^* ;
- ↪ les trois composantes de la vitesse u_i^* ;
- ↪ les six composantes indépendantes du tenseur des contraintes σ_{ij}^* (tenseur symétrique) ;
- ↪ l'énergie interne e^* ;
- ↪ et les trois composantes du flux de chaleur γ_i ;

pour seulement 5 équations.

- ✓ Pour fermer ce système, il faut introduire des lois de comportement, qui décrivent les propriétés du fluide (et sont donc dépendantes du fluide).

73

Lois de comportement :

Un fluide est dit *newtonien*, s'il peut être décrit par des lois linéaires donnant :

- ✓ le tenseur des contraintes σ_{ij}^* en fonction de la déformation s_{ij}^* (loi de Newton) :

$$\sigma_{ij}^* = \left(-p^* + \lambda \frac{\partial u_l^*}{\partial x_l} \right) \delta_{ij} + 2\mu s_{ij}^* \quad (1)$$

où $s_{ij}^* = \frac{1}{2} \left(\frac{\partial u_i^*}{\partial x_j} + \frac{\partial u_j^*}{\partial x_i} \right)$, et δ_{ij} est le tenseur identité (symbole de Kronecker),

- ✓ et le flux de chaleur γ_i en fonction du gradient de température (loi de Fourier) :

$$\gamma_i = -k \frac{\partial T^*}{\partial x_i} \quad (2)$$

74

- ✓ On a bien les 9 équations manquantes.
 - ✓ Les propriétés du fluide (viscosité dynamique μ et viscosité volumique λ , conductivité k) sont connues.
 - ✓ Mais on a introduit deux variables d'état (pression p^* et température T^*) qui permettent de décrire l'état du fluide au point et à l'instant considéré (c'est-à-dire de décrire à l'échelle macroscopique les propriétés de l'agitation moléculaire).
- ⇒ On a besoin de se donner des relations supplémentaires, dites *lois d'état*, qui permettent d'obtenir l'évolution de ces variables d'état.

75

Lois d'état :

- ✓ Pour un gaz parfait, on écrit :

$$p^* = \rho^* r T^* \quad (3)$$

et

$$de^* = C_v dT^* \quad (4)$$

- ✓ La première relation est remplacée par

$$\frac{\partial u_i^*}{\partial x_i} = 0 \quad (5)$$

dans le cas d'un écoulement incompressible (introduisant le paradoxe bien connu : la loi d'état ne fait pas intervenir la pression).

76

- ✓ Les solutions de ce système sont très complexes, et contiennent tous les effets observés dans un écoulement de fluide newtonien : tourbillons (notamment en écoulement turbulent), chocs, ondes acoustiques, transformation d'énergie cinétique en chaleur, *etc.*
- ✓ Ce système peut éventuellement être simplifié, mais cela nécessite de se demander :
 - ↪ Quelles hypothèses permettent de faire ces simplifications ?
 - ↪ Est-ce que cela permet de répondre au problème ?
- ✓ Exemple : on suppose souvent que μ , λ , k et C_v sont indépendants de la température.
 Attention : s'il y a de grandes variations de température, ce n'est plus valable.
- ✓ Écoulement incompressible ($\text{div } u_i^* = 0$).
 Il n'existe pas de fluide incompressible ! Cependant, supposer que les effets de la compressibilité sont négligeables est justifié dans de nombreux cas (faible nombre de Mach).
 Attention : cela exclut de la solution les ondes acoustiques et les chocs.

77

✓ Approximation bas-Mach :

- ↪ Pour les bas nombres de Mach, on peut supposer que la masse volumique ne dépend plus de la pression, mais seulement de la température :

$$\rho^* = f(P^*, T^*)$$

- ↪ Pour un gaz parfait, on a

$$p^* = \rho^* r T^*$$

et donc

$$d\rho^* = \frac{\partial \rho^*}{\partial P^*} \Big|_{T^*} dP^* + \frac{\partial \rho^*}{\partial T^*} \Big|_{P^*} dT^* = -\frac{\rho^*}{T^*} dT^*$$

et

$$\rho^* = \rho_0^* \frac{T_0^*}{T^*}$$

- ↪ L'écoulement est ainsi considéré incompressible, mais la masse volumique varie comme l'inverse de la température : le fluide est dilatable.
- ↪ Les équations du mouvement peuvent être obtenus par développements asymptotiques à la limite des petits nombres de Mach.

78

- ✓ Une approximation très fréquente, quand les différences de températures sont faibles, est l'**approximation de Boussinesq** : les variations de masse volumique peuvent être négligées dans les équations de Navier–Stokes ($\rho^* = \rho_0$), sauf dans le terme de flottabilité $\rho^* g_i$ (poussée d'Archimède).
- ✓ Simplification supplémentaires usuelles :
 - $\leadsto \mu, k$ et C_v sont supposés indépendants de la température
 - \leadsto On utilise un développement limité de la masse volumique autour de la température de référence T_0^* :

$$\rho^* = \rho_0^* - \beta \rho_0^* (T^* - T_0^*)$$

$$\text{avec } \beta = -\frac{1}{\rho_0^*} \frac{\partial \rho^*}{\partial T} \text{ (coefficient de compressibilité isobare)}$$

de sorte que le terme de flottabilité s'écrit : $\rho^* g_i = \rho_0^* g_i - \rho_0^* g_i \beta (T^* - T_0^*)$

79

- ✓ Lorsque les variations de température sont faibles et les effets de flottabilité sont négligeables (convection forcée), on peut considérer que $\rho^* = \text{constante}$ (notée alors simplement ρ).

Les équations de Navier–Stokes se réduisent alors à

$$\frac{\partial u_i^*}{\partial x_i} = 0 \quad (6)$$

$$\frac{\partial u_i^*}{\partial t} + u_j^* \frac{\partial u_i^*}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial p^*}{\partial x_i} + g_i + \nu \frac{\partial^2 u_i^*}{\partial x_j \partial x_j} \quad (7)$$

$$\frac{\partial T^*}{\partial t} + u_i^* \frac{\partial T^*}{\partial x_i} = \alpha \frac{\partial^2 T^*}{\partial x_i \partial x_i} + \frac{2\mu}{\rho C_v} s_{ij}^* s_{ij}^* \quad (8)$$

80

✓ Remarques :

- ↪ la viscosité volumique λ a disparu ;
- ↪ la viscosité cinématique $\nu = \mu/\rho$ et la diffusivité thermique $\alpha = k/\rho C_v$ apparaissent naturellement ;
- ↪ la dynamique ne dépend plus de la thermique \Rightarrow on peut résoudre la dynamique, Eqs. (6) et (7), puis utiliser le champ de vitesse solution dans l'équation de la température \Rightarrow on dit alors que la température est un *scalaire passif* ;
- ↪ si l'écoulement est isotherme ($T^* = \text{constante}$), l'équation (8) disparaît.

81

✓ Si le champ de gravitation est orienté suivant $-z$:

$$g_i = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ -g \end{bmatrix}$$

on peut définir : $\boxed{p^{**} = p^* + \rho g z}$

$$\Rightarrow -\frac{1}{\rho} \frac{\partial p^*}{\partial x_i} + g_i = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial p^{**}}{\partial x_i}$$

- ✓ On constate donc que **si on peut négliger les forces de flottabilité**, la gravité n'a aucune influence sur les vitesses : elle ne fait que modifier la pression.
- ✓ La plupart du temps, dans les codes de calcul, lorsqu'on peut négliger les forces de flottabilité, on utilise p^{**} , et ainsi g_i disparaît des équations.
Attention : cela ne veut pas dire qu'on néglige la gravité, mais qu'on inclut la pression hydrostatique dans p^{**} .

\Rightarrow Le calcul ne donnera pas la pression, mais p^{**} !

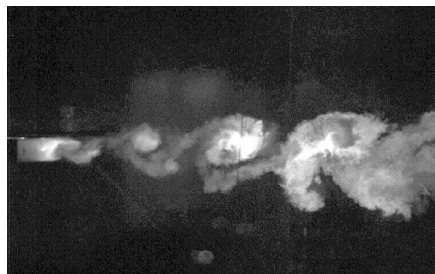
p^* peut être calculé par $p^{**} - \rho g z$.

82

3.1. La décomposition de Reynolds

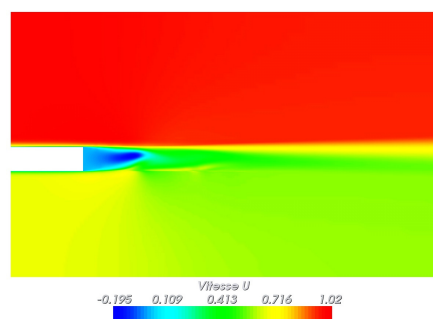
- ✓ En modélisation RANS, la première des modélisations consiste à supposer que les grandeurs instantanées sont des variables aléatoires :
 - ⇒ on suppose que l'écoulement a un comportement aléatoire, alors que manifestement les équations de Navier–Stokes sont déterministes.
 - C'est le caractère chaotique du système qui permet de faire cette hypothèse.
 - ⇒ Le caractère déterministe de la turbulence n'est pas pris en compte : notamment, la présence de structures cohérentes (tourbillons à grande échelle, souvent à caractère pseudo-périodique) peut jouer un rôle important dans l'écoulement (cf. figure ci-dessous).
 - ⇒ Cela suppose aussi que l'écoulement est pleinement turbulent : le problème de la transition à la turbulence sort du cadre de ce cours.

83



Couche de mélange derrière une plaque épaisse

Expériences de Perret et Delville (Institut Pprime, université de Poitiers/CNRS/ENSMA)



Solution RANS (modèle $k-\varepsilon$ bas-Reynolds).

84

- ✓ On décompose l'écoulement en partie moyenne/partie turbulente en introduisant la moyenne de Reynolds :
 en modélisation RANS, cette moyenne est notée $\overline{}$.

Vitesses moyennes : $U_i = \overline{u_i^*}$

Vitesses fluctuantes : $u_i = u_i^* - U_i$

Pression moyenne : $P = \overline{p^{**}}$ (donc, la pression hydrostatique est incluse)

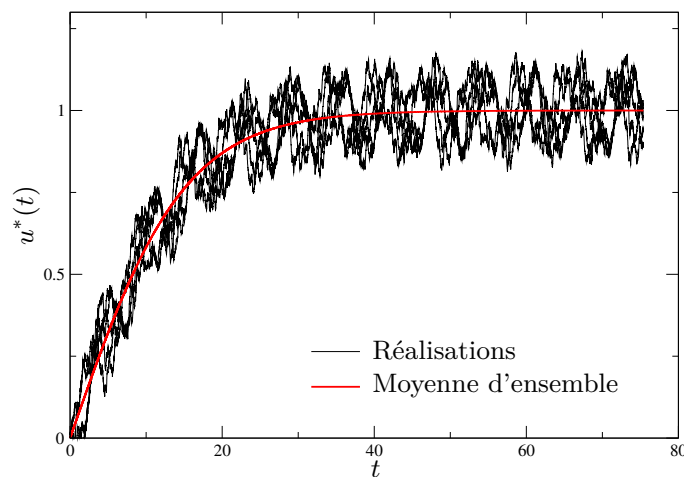
Pression fluctuante : $p = p^{**} - P$

85

- ✓ La moyenne de Reynolds d'une variable turbulente (aléatoire) f^* est sa moyenne statistique, équivalente à sa moyenne d'ensemble (loi des grands nombres), définie par :

$$\overline{f^*}(\mathbf{x}, t) = \lim_{N \rightarrow \infty} \left(\frac{1}{N} \sum_{n=1}^N f_n^*(\mathbf{x}, t) \right) \quad (9)$$

c'est-à-dire, évaluée en chaque point et à chaque instant en faisant un grand nombre de mesures.



86

3.2. Le problème de fermeture

- ✓ La décomposition de Reynolds conduit aux équations de Navier–Stokes moyennées :

$$\frac{\partial U_i}{\partial x_i} = 0 \quad (10)$$

$$\frac{\partial U_i}{\partial t} + U_j \frac{\partial U_i}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial P}{\partial x_i} + \nu \frac{\partial^2 U_i}{\partial x_j \partial x_j} - \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial x_j} \quad (11)$$

- ✓ On a 4 équations pour 10 inconnues : $P, U, V, W, \overline{u^2}, \overline{v^2}, \overline{w^2}, \overline{uv}, \overline{uw}, \overline{vw}$.
 \Rightarrow le système est ouvert.

87

- ✓ Si on écrit les équations de transport du tenseur de Reynolds $\overline{u_i u_j}$:

$$\begin{aligned} \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial t} + \underbrace{U_k \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial x_k}}_{C_{ij}} &= \underbrace{\nu \frac{\partial^2 \overline{u_i u_j}}{\partial x_k \partial x_k}}_{D_{ij}^\nu} - \underbrace{\frac{\partial \overline{u_i u_j u_k}}{\partial x_k}}_{D_{ij}^T} - \underbrace{\frac{1}{\rho} \overline{u_i} \frac{\partial p}{\partial x_j} - \frac{1}{\rho} \overline{u_j} \frac{\partial p}{\partial x_i}}_{\phi_{ij}^*} \\ &\quad - \underbrace{\overline{u_i u_k} \frac{\partial U_j}{\partial x_k} - \overline{u_j u_k} \frac{\partial U_i}{\partial x_k}}_{P_{ij}} - \underbrace{2\nu \frac{\partial \overline{u_i}}{\partial x_k} \frac{\partial \overline{u_j}}{\partial x_k}}_{\varepsilon_{ij}} \end{aligned} \quad (12)$$

on a 6 nouvelles équations

... mais malheureusement 34 nouvelles inconnues : $\overline{u_i u_j u_k}, \overline{u_i} \frac{\partial p}{\partial x_j}, \frac{\partial \overline{u_i}}{\partial x_k} \frac{\partial \overline{u_j}}{\partial x_k}$

\Rightarrow le problème est toujours ouvert.

- ✓ On pourrait écrire des équations pour ces inconnues, mais on ferait apparaître encore plus de nouvelles inconnues.
- ✓ On doit donc décider à quel niveau on s'arrête.

88

✓ **Modélisation au premier ordre (ou à viscosité turbulente) :**

↪ Les 4 équations (13) et (14) sont résolues.

⇒ on obtient les moments d'ordre 1 : U, V, W, P

↪ On doit donc « inventer » une relation donnant les variables non résolues en fonction des variables résolues :

une relation donnant les moments d'ordre 2 (les $\overline{u_i u_j}$) en fonction des moments d'ordre 1 s'appelle un *modèle au premier ordre*, ou, plus généralement, un *modèle à viscosité turbulente*.

↪ C'est l'équivalent d'une *loi de comportement* pour un matériau (*constitutive relation* en anglais) : par exemple, pour un fluide newtonien incompressible, on relie le tenseur des contraintes à la déformation par la relation :

$$\sigma_{ij}^* = -p^* \delta_{ij} + 2\mu s_{ij}^*$$

Il s'agit d'un modèle pour le fluide, le modèle de Newton. Il permet de fermer le système (équations de Navier–Stokes).

89

↪ Un modèle de turbulence au premier ordre est l'équivalent pour le « fluide turbulent » du modèle de Newton : il relie le tenseur de Reynolds (qui joue exactement le rôle d'une contrainte dans l'équation (14) à la pression moyenne et au tenseur des taux de déformation moyens.

D'ailleurs, les modèles les plus simples sont basés sur la relation de Boussinesq, directement calquée sur la relation de Newton :

$$-\rho \overline{u_i u_j} = -\frac{2}{3} \rho k \delta_{ij} + 2\mu_t S_{ij} \quad \text{où } S_{ij} = \frac{1}{2} \left(\frac{\partial U_i}{\partial x_j} + \frac{\partial U_j}{\partial x_i} \right)$$

où $k = \frac{1}{2} \overline{u_i u_i}$ est l'énergie turbulente.

90

✓ **Modélisation au second ordre (aux tensions de Reynolds) :**

↪ On résout les 4 équations (13) et (14)

⇒ pour obtenir les moments d'ordre 1 : U, V, W, P

↪ On résout également les 6 équations de transport du tenseur de Reynolds (15)

⇒ pour obtenir les moments d'ordre 2 : $\overline{u_i u_j}$

↪ On doit donc « inventer » des relations donnant les variables non résolues en fonction des variables résolues :

des relations donnant les moments inconnus $\left(\overline{u_i u_j u_k}, \overline{u_i \frac{\partial p}{\partial x_j}}, \overline{\frac{\partial u_i}{\partial x_k} \frac{\partial u_j}{\partial x_k}} \right)$ en fonction des moments d'ordre 1 et 2 constituent un *modèle au second ordre*.

↪ C'est également l'équivalent d'une *loi de comportement*, mais très complexe.

Exemple : le modèle de Daly et Harlow pour des corrélations triples s'écrit :

$$\overline{u_i u_j u_k} = -C_s \frac{k}{\varepsilon} \overline{u_k u_l} \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial x_l}$$

91

↪ La modélisation au second ordre résout les équations des tensions de Reynolds, alors que la modélisation au premier ordre les évaluent à partir des vitesses et pression moyennes par une simple relation algébrique : les modèles au second ordre contiennent donc forcément « plus de physique ».

↪ En particulier, les termes de production ne nécessitent aucune modélisation, car ils ne font intervenir que des moments d'ordre inférieur ou égal à deux :

$$P_{ij} = - \overline{u_i u_k} \frac{\partial U_j}{\partial x_k} - \overline{u_j u_k} \frac{\partial U_i}{\partial x_k}$$

Ces termes ont une influence fondamentale.

92

- ✓ Une question nous brûle les lèvres : de quel niveau de modélisation a-t-on besoin ?

Cette question n'a malheureusement pas de réponse simple, pour plusieurs raisons :

- ↪ Cela dépend de l'effort qu'on est prêt à mettre dans l'étude : les modèles au second ordre ne coûtent pas beaucoup plus cher en temps de calcul, mais ils sont un peu plus délicats à manipuler.
- ↪ Cela dépend des objectifs que l'on se fixe : les grandeurs globales (traînée, portance, flux de chaleur global) ou des détails bien plus précis (position des décollements, structure de l'écoulement, échelles turbulentes, anisotropie, *etc.*).

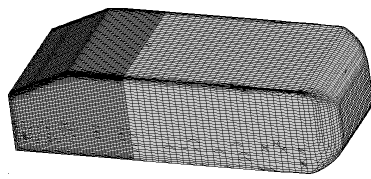
93

- ✓ Mais cela ne suffit pas : tout dépend du type d'écoulement !

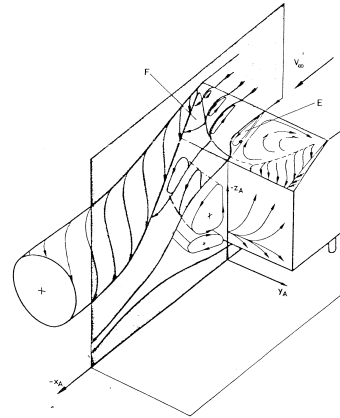
- ↪ Pour un écoulement attaché (aile d'avion à faible incidence), un modèle très simple peut suffire pour obtenir la traînée (modèle de longueur de mélange).
- ↪ Pour des écoulements plus complexes, un modèle très sophistiqué peut être nécessaire pour obtenir la traînée !
- ↪ En règle générale, la compréhension des mécanismes physiques en jeu dans un écoulement et une bonne connaissance du potentiel des modèles pour reproduire ces mécanismes est nécessaire pour trouver la bonne adéquation.
- ↪ Il n'existe pas de modèle « universel », qui sache tout faire et qui marche dans toutes les situations !

94

✓ Exemple : le corps de Ahmed (voiture simplifiée)



D'après Manceau (2003)



D'après Ahmed et al. (1984)

~ La structure de l'écoulement est très complexe.

~ La pression sur la surface du corps est très dépendante des décollements.

⇒ Un modèle très raffiné est nécessaire, même pour obtenir simplement la traînée globale (en fait, actuellement, aucun modèle RANS ne donne satisfaction !)

95

3.3. Un rapide survol historique des différents types de modèles

3.3.1. Avant l'avènement de l'informatique : les pionniers

1877 Boussinesq invente le concept de viscosité turbulente.

~ Raisonnement phénoménologique simple : le « matériaux turbulent » se comporte comme un fluide newtonien, avec une viscosité beaucoup plus forte

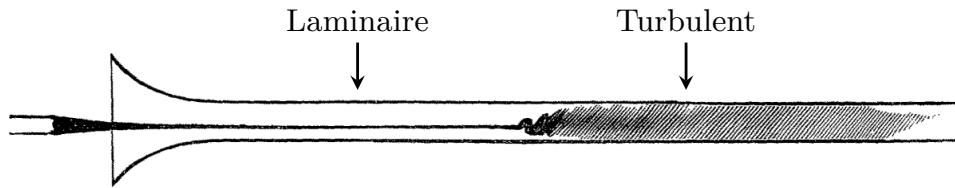
~ C'est le premier **modèle de turbulence**.

~ La notion de viscosité turbulente est introduite.

96

✓ Quel est le raisonnement de Boussinesq ? En observant les écoulements de rivières, il a compris que :

↪ La turbulence augmente fortement le mélange



Expérience de Reynolds (1883) : écoulement dans un tube, transport d'un colorant

↪ La turbulence est à l'origine d'une résistance à l'écoulement plus forte qu'en laminaire

97

✓ Interprétation moderne : équations de Navier–Stokes

$$\frac{\partial u_i^*}{\partial t} + u_j^* \frac{\partial u_i^*}{\partial x_j} = \frac{1}{\rho} \frac{\partial \sigma_{ij}^*}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial p^*}{\partial x_i} + \nu \frac{\partial^2 u_i^*}{\partial x_j \partial x_j}$$

$$\frac{\partial \rho C_v T^*}{\partial t} + u_i^* \frac{\partial \rho C_v T^*}{\partial x_i} = \frac{\partial \gamma_i}{\partial x_i} + \sigma_{ij}^* s_{ij}^* = \alpha \frac{\partial^2 \rho C_v T^*}{\partial x_i \partial x_i} + 2\rho \nu s_{ij}^* s_{ij}^*$$

La modélisation du tenseur des contraintes σ_{ij}^* en faisant intervenir une viscosité moléculaire conduit à l'apparition de deux effets :

↪ Une diffusion dans l'équation de la quantité de mouvement $\nu \frac{\partial^2 u_i^*}{\partial x_j \partial x_j}$

↪ Une dissipation d'énergie mécanique en chaleur $2\rho \nu s_{ij}^* s_{ij}^*$

98

✓ L'idée de Boussinesq peut alors se traduire ainsi :

↪ L'augmentation du mélange par la turbulence peut se modéliser comme un effet de diffusion moyenne

↪ La résistance à l'écoulement peut se modéliser comme un effet de dissipation moyenne

⇒ Tout se passe comme si on avait une forte viscosité supplémentaire introduite dans l'écoulement

99

✓ Équation de la quantité de mouvement moyenne :

$$\frac{\partial U_i}{\partial t} + U_j \frac{\partial U_i}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial P}{\partial x_i} + \nu \frac{\partial^2 U_i}{\partial x_j \partial x_j} - \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial x_j}$$

↪ $-\rho \overline{u_i u_j}$ joue exactement le même rôle que σ_{ij}^* ⇒ on l'appelle *tenseur des contraintes de Reynolds*

↪ On choisit donc de le modéliser en introduisant une viscosité turbulente : ν est remplacé par $\nu + \nu_t$ où $\nu_t \gg \nu$:

$$\nu \frac{\partial^2 U_i}{\partial x_j \partial x_j} - \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial x_j} = \nu \frac{\partial^2 U_i}{\partial x_j \partial x_j} + \frac{\partial}{\partial x_j} \left(\nu_t \frac{\partial U_i}{\partial x_j} \right) = \frac{\partial}{\partial x_j} \left((\nu + \nu_t) \frac{\partial U_i}{\partial x_j} \right)$$

100

↪ On sait aujourd'hui que le modèle doit s'écrire :

$$\boxed{\overline{u_i u_j} = -2\nu_t S_{ij} + \frac{2}{3}k\delta_{ij}} \quad \text{où } S_{ij} = \frac{1}{2} \left(\frac{\partial U_i}{\partial x_j} + \frac{\partial U_j}{\partial x_i} \right)$$

C'est la fameuse relation de Boussinesq

↪ On note que la demi-trace du tenseur est correcte :

$$\frac{1}{2}\overline{u_i u_i} = -\nu_t S_{ii} + \frac{1}{3}k\delta_{ii} = k \quad \text{car } S_{ii} = 0$$

où $k = \frac{1}{2}\overline{u_i u_i}$ est l'énergie turbulente

101

↪ L'introduction de la viscosité turbulente conduit bien à :

▷ Une forte diffusion dans l'équation de la quantité de mouvement moyenne :

$$\frac{\partial}{\partial x_j} \left((\nu + \nu_t) \frac{\partial U_i}{\partial x_j} \right)$$

▷ Une forte dissipation de l'énergie mécanique moyenne : $2\rho(\nu + \nu_t)S_{ij}S_{ij}$

(l'énergie n'est pas directement dissipée en chaleur, mais d'abord transformée en énergie turbulente, comme on le verra plus loin)

102

- ↪ En comparant cette relation avec la loi de comportement pour les fluides newtoniens, on voit à quel point ce modèle est similaire au modèle de Newton.
- ↪ La viscosité turbulente et l'énergie turbulente jouent respectivement des rôles équivalents à ceux de la viscosité moléculaire et de la pression.
- ↪ Cependant, ce modèle ne dit pas comment calculer ν_t et k , qui varient fortement au sein d'un écoulement et d'un écoulement à l'autre.
- ↪ Ce type de modèles est appelé **modèle algébrique**, ou modèle **à zéro équation**.
Modèle à n équation = modèle nécessitant la résolution de n équations en plus des équations de Navier–Stokes moyennées (13) et (14).

103

Digression :

Si on introduit la relation de Boussinesq dans les équations des vitesses moyennes :

$$\frac{\partial U_i}{\partial t} + U_j \frac{\partial U_i}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial P}{\partial x_i} + \nu \frac{\partial^2 U_i}{\partial x_j \partial x_j} - \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial x_j}$$

on obtient

$$\frac{\partial U_i}{\partial t} + U_j \frac{\partial U_i}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial}{\partial x_i} \left[P + \frac{2}{3} \rho k \right] + \frac{\partial}{\partial x_j} \left[(\nu + \nu_t) \left(\frac{\partial U_i}{\partial x_j} + \frac{\partial U_j}{\partial x_i} \right) \right]$$

En définissant : $P^* = P + \frac{2}{3} \rho k$

$$\frac{\partial U_i}{\partial t} + U_j \frac{\partial U_i}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial P^*}{\partial x_i} + \frac{\partial}{\partial x_j} \left[(\nu + \nu_t) \left(\frac{\partial U_i}{\partial x_j} + \frac{\partial U_j}{\partial x_i} \right) \right] \quad (13)$$

⇒ On constate donc que, de manière similaire à la gravité dans les équations de Navier–Stokes, l'énergie turbulente dans les équations moyennées ne modifie pas les vitesses, mais seulement la pression ⇒ **la connaissance de ν_t suffit pour évaluer les vitesses moyennes**.

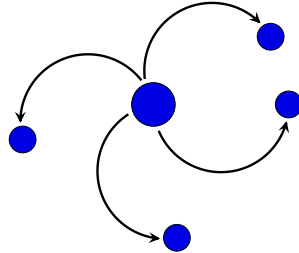
Attention : dans beaucoup de codes de calcul, c'est effectivement l'équation (16) qui est résolue

⇒ Ce n'est pas P qui est donné par le calcul, mais P^* .

104

- ✓ Ce sont les plus grands tourbillons (échelle intégrale) qui mélangent le plus efficacement $\Rightarrow \nu_t$ est lié à leurs caractéristiques
- ✓ En effet, considérons, pour simplifier, le mélange d'un scalaire passif (température, concentration chimique, *etc.*) :

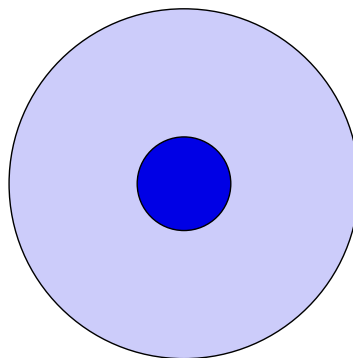
\leadsto Par exemple, à un instant donné, on introduit une goutte de colorant (concentration instantanée $= \phi^*$) dans un écoulement turbulent sans vitesse moyenne



- \leadsto Le mélange par la turbulence est dû à l'advection des particules fluides par la vitesse fluctuante (les tourbillons)
- \leadsto Le colorant est mélangé par la convection à l'échelle de description instantanée.

105

- ✓ Qu'observe-t-on en moyenne ? (c'est-à-dire en répétant la même expérience un grand nombre de fois)



- ✓ La tâche de colorant s'étend progressivement et la concentration diminue, à cause du mélange.
- \Rightarrow Tout se passe, en moyenne, comme s'il s'agissait d'un processus de diffusion.

106

⇒ Il est légitime de modéliser l'effet moyen du mélange turbulent par une diffusion additionnelle.

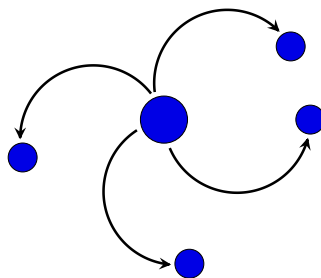
↪ On appelle donc *diffusion turbulente* cet effet moyen qui est en fait dû à la convection par l'agitation turbulente (transport turbulent).

↪ On voit encore une fois le parallèle avec la mécanique des milieux continus : ce qu'on appelle *diffusion moléculaire* ou *diffusion visqueuse* est l'effet macroscopique du mélange dû à l'agitation moléculaire.

107

✓ Le modèle diffusif doit être calibré de manière à reproduire l'effet moyen du mélange turbulent.

↪ Équation de convection pure : $\frac{d\phi^*}{dt} = \frac{\partial \phi^*}{\partial t} + u_k^* \frac{\partial \phi^*}{\partial x_k} = 0$



↪ Notons τ le temps nécessaire pour que les gros tourbillons, de taille ℓ , transportent le colorant sur la distance ℓ .

↪ Ordres de grandeur : $\frac{\phi^*}{\tau} \simeq u \frac{\phi^*}{\ell} \quad \Rightarrow \quad \tau \simeq \frac{\ell}{u}$

où u et ℓ sont les échelles intégrales de vitesse et de longueur (échelles caractéristiques des plus grands tourbillons).

108

↪ Décomposition : $\phi^* = \Phi + \phi$ et $u_k^* = u_k$ (vitesse moyenne= 0)

$$\leadsto \frac{\partial \phi^*}{\partial t} + u_k^* \frac{\partial \phi^*}{\partial x_k} = \frac{\partial \Phi}{\partial t} + \frac{\partial \phi}{\partial t} + u_k \frac{\partial \Phi}{\partial x_k} + u_k \frac{\partial \phi}{\partial x_k} = 0$$

↪ En moyenne :

$$\triangleright \overline{\frac{\partial \Phi}{\partial t} + \frac{\partial \phi}{\partial t} + u_k \frac{\partial \Phi}{\partial x_k} + u_k \frac{\partial \phi}{\partial x_k}} = 0$$

$$\triangleright \overline{\frac{\partial \Phi}{\partial t}} + \overline{\frac{\partial \phi}{\partial t}} + \overline{u_k \frac{\partial \Phi}{\partial x_k}} + \overline{u_k \frac{\partial \phi}{\partial x_k}} = 0 \text{ (linéarité)}$$

$$\triangleright \overline{\frac{\partial \Phi}{\partial t}} + \overline{\frac{\partial \phi}{\partial t}} + \overline{\frac{\partial u_k \Phi}{\partial x_k}} + \overline{\frac{\partial u_k \phi}{\partial x_k}} = 0$$

car $\frac{\partial u_k \phi}{\partial x_k} = u_k \frac{\partial \phi}{\partial x_k} + \phi \frac{\partial u_k}{\partial x_k}$ et $\frac{\partial u_k}{\partial x_k} = 0$ (incompressibilité)

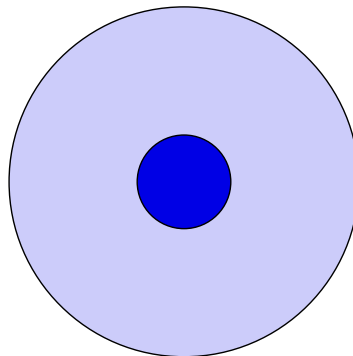
$$\triangleright \overline{\frac{\partial \Phi}{\partial t}} + \overline{\frac{\partial \phi}{\partial t}} + \overline{\frac{\partial u_k \Phi}{\partial x_k}} + \overline{\frac{\partial u_k \phi}{\partial x_k}} = 0 \text{ (commutation)}$$

$$\triangleright \boxed{\overline{\frac{\partial \Phi}{\partial t}} + \overline{\frac{\partial u_k \phi}{\partial x_k}}} = 0 \text{ car } \overline{\Phi} = \Phi, \overline{\phi} = 0, \overline{u_k \Phi} = \overline{u_k} \Phi = 0$$

109

↪ On voit que l'effet moyenné de la convection turbulente est reflété par la présence du moment d'ordre deux $\overline{u_k \phi}$.

↪ Comme on ne résout pas les tourbillons, on cherche à représenter l'effet de mélange *moyen* par une diffusion :



↪ En moyenne, on veut que le modèle de diffusion étale la tache de colorant sur la même distance ℓ pendant le même temps τ que le fait le mélange turbulent.

110

↪ Équation de diffusion pure :

$$\triangleright \frac{\partial \Phi}{\partial t} = \frac{\partial}{\partial x_k} \left(\alpha_t \frac{\partial \Phi}{\partial x_k} \right)$$

$$\triangleright \text{Ordres de grandeur : } \frac{\Phi}{\tau} \simeq \alpha_t \frac{\Phi}{\ell^2} \Rightarrow \tau \simeq \frac{\ell^2}{\alpha_t}$$

⇒ On voit que pour que le modèle de diffusion représente correctement l'effet de mélange moyen, on doit avoir

$$\alpha_t \simeq \ell u$$

↪ Remarque : dans ce cas d'un scalaire *passif*, la diffusivité turbulente ne dépend que des caractéristiques du champ de vitesse turbulent.

111

✓ Si on applique le même raisonnement non plus à un scalaire ϕ^* mais à la quantité de mouvement (par unité de volume) ρu_i^* , on arrive exactement à la même conclusion :

↪ Le mélange de quantité de mouvement est dû à l'effet moyen de la convection de la quantité de mouvement par la vitesse fluctuante :

$$\overline{u_j \frac{\partial \rho u_i}{\partial x_j}} = \frac{\partial \overline{\rho u_i u_j}}{\partial x_j}$$

↪ C'est le terme qui apparaît dans l'équation de la quantité de mouvement moyenne (tenseur de Reynolds).

↪ On modélise cet effet moyen de la convection fluctuante par une diffusion :

$$\frac{\partial}{\partial x_k} \left(\nu_t \frac{\partial U_i}{\partial x_k} \right)$$

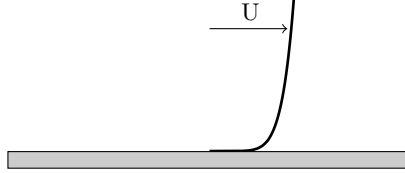
↪ La viscosité turbulente doit également satisfaire : $\nu_t \simeq \ell u$

112

1925 Prandtl introduit le concept de longueur de mélange, qui permet d'évaluer ν_t .

✓ On a vu que $\nu_t \simeq \ell u$, mais comment évaluer ℓ et u ?

✓ Dans une couche limite sur plaque plane (modèle idéalisé de la couche limite sur une aile d'avion), on veut reproduire la vitesse longitudinale U .



✓ Comme les variations suivant x sont très lentes par rapport à celles suivant y , la seule composante importante du tenseur de Reynolds dans l'équation de U est \overline{uv} . Si on ne garde que les termes dominants, l'équation de U se réduit à

$$U \frac{\partial U}{\partial x} + V \frac{\partial U}{\partial y} = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial P}{\partial x} + \nu \frac{\partial^2 U}{\partial y^2} - \frac{\partial \overline{uv}}{\partial y}$$

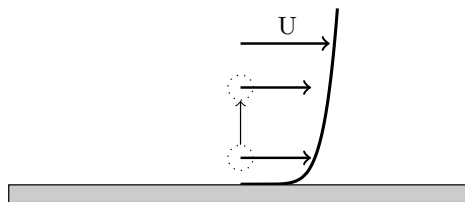
✓ Le modèle de Boussinesq donne $\overline{uv} = -\nu_t \frac{\partial U}{\partial y}$. Comment évaluer ν_t ?

113

✓ Argument de la particule déplacée :

↪ Imaginons une particule fluide située à la hauteur y qui suit l'écoulement moyen

$$(u^* = U(y))$$



↪ On la déplace verticalement vers le haut : autrement dit, on lui donne une vitesse $v^* > 0$. Sa vitesse fluctuante verticale (écart entre la vitesse instantanée et la vitesse moyenne) est donc $v = v^* - V = v^* > 0$

↪ On suppose qu'elle reste intacte, puis qu'elle se mélange avec le fluide ambiant après une certaine distance ℓ_m appelée *longueur de mélange*.

Autrement dit, elle conserve sa quantité de mouvement, puis après avoir parcouru la distance ℓ_m , elle échange sa quantité de mouvement avec le fluide ambiant.

114

→ Juste avant de se mélanger, la vitesse instantanée est donc inchangée : $u^* = U(y)$

→ Sa vitesse fluctuante (par rapport à la vitesse moyenne locale) est donc :

$$u = u^* - U(y + \ell_m) = U(y) - U(y + \ell_m) \simeq -\ell_m \frac{\partial U}{\partial y} < 0$$

→ u est négatif lorsqu'on déplace la particule vers le haut ($v > 0$), parce $\frac{\partial U}{\partial y} > 0$.

On peut voir facilement que $u > 0$ lorsqu'on déplace la particule vers le bas

($v < 0$). On a donc toujours $uv < 0$, et en moyenne $\overline{uv} < 0$ (plus exactement, \overline{uv} est toujours du signe opposé à celui de $\frac{\partial U}{\partial y}$).

→ On a vu plus haut que la viscosité turbulente était $\nu_t = \ell u$, où ℓ est la taille des plus gros tourbillons. On peut voir expérimentalement que $\ell_m \simeq \ell \simeq \kappa y$, où κ est appelée la constante de Karman. On obtient alors

$$\boxed{\nu_t = \ell_m^2 \left| \frac{\partial U}{\partial y} \right|} \Rightarrow \boxed{\overline{uv} = -\ell_m^2 \left| \frac{\partial U}{\partial y} \right| \frac{\partial U}{\partial y}} \quad (14)$$

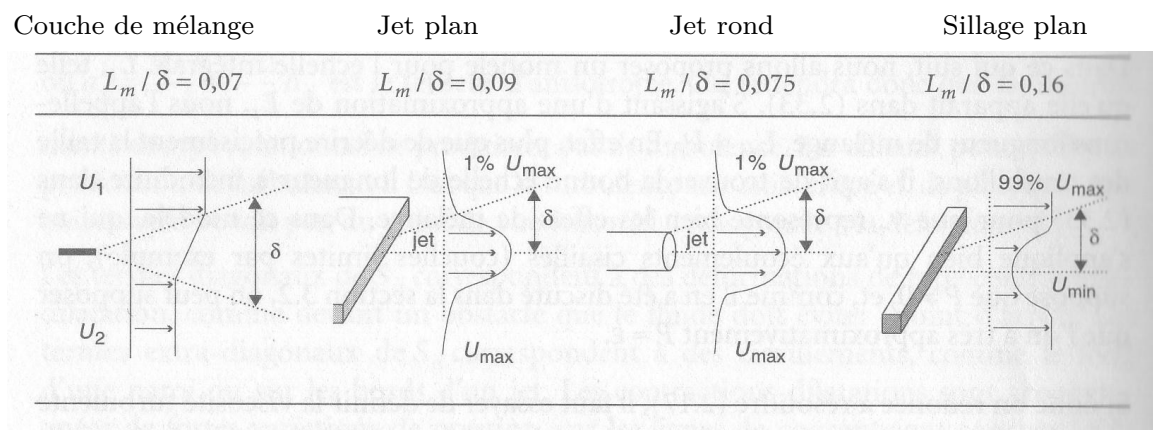
→ Ces arguments sont similaires à ceux de la théorie cinétique des gaz. La longueur de mélange est l'analogue du libre parcours moyen.

115

✓ Pour être valable quelle que soit la direction du cisaillement, cette relation doit être généralisée :

$$\nu_t = \ell_m^2 \sqrt{2S_{ij}S_{ij}}$$

✓ Cette idée a fait ses preuves non seulement en couche limite, mais aussi pour les écoulements cisailés libres (jets, couches de mélange, sillages), pour lesquels on peut relier la longueur de mélange à l'épaisseur de la couche cisailée.



D'après Viollet *et al.* (1998)

116

- ✓ Il s'agit également d'un **modèle au premier ordre algébrique (zéro équation)**.
- ✓ Cette approximation est très utile pour des évaluations « de coin de table ».
- ✓ Sous des formes un peu plus élaborées, elle est utilisée en aéronautique, pour les écoulements *attachés* (cf. plus loin Cebeci et Smith, Baldwin et Lomax).

117

1942 Indépendamment, Kolmogorov et Prandtl proposent de relier l'échelle de
1945 vitesse turbulente à l'énergie turbulente :

$$u \propto \sqrt{k}$$

↷ En introduisant un coefficient C_μ , on a :

$$\nu_t = C_\mu \sqrt{k} \ell$$

relation connue sous le nom de *relation de Prandtl–Kolmogorov*.

118

↪ Deux equations d'état sont alors nécessaires pour évaluer ces variables.

↪ Prandtl propose de résoudre une équation de transport pour k , qui est basé sur l'équation exacte de k , dans laquelle on modélise les termes inconnus.

⇒ C'est un modèle au **premier ordre**. C'est le premier **modèle à 1 équation**.

Il nécessite toujours de prescrire une échelle de longueur ℓ .

↪ Kolmogorov propose de plus d'évaluer cette échelle de longueur par :

$$\ell = \frac{\sqrt{k}}{\omega}$$

où ω est une fréquence caractéristique des gros tourbillons.

Il propose de résoudre une équation de transport pour ω

⇒ c'est toujours un modèle au **premier ordre**. C'est le premier **modèle à 2**

équations. Il est basé sur les échelles k et ω .

119

1945 Chou écrit les équations de transport des tensions de Reynolds et montre que le terme de pression peut se décomposer en terme rapide et terme lent sous la forme :

$$\phi_{ij}^* = - \frac{1}{\rho} \overline{u_i \frac{\partial p}{\partial x_j}} - \frac{1}{\rho} \overline{u_j \frac{\partial p}{\partial x_i}} = \underbrace{B_{ij}}_{\phi_{ij}^1} + \underbrace{(A_{ijml} + A_{jiml}) \frac{\partial U_l}{\partial x_m}}_{\phi_{ij}^2}$$

⇒ C'est le premier pas vers les modèles au second ordre.

120

1951 Rotta propose le premier modèle des équations de transport des tensions de Reynolds.

↪ En particulier, il propose la modélisation suivante du terme lent, par une simple hypothèse de retour à l'isotropie :

$$\phi_{ij}^l = -C_1 \varepsilon a_{ij}$$

où $a_{ij} = \frac{\overline{u_i u_j}}{k} - \frac{2}{3} \delta_{ij}$ est le tenseur d'anisotropie.

↪ Basé sur le rôle physique de ce terme observé dans les expériences de retour à l'isotropie d'une turbulence initialement anisotrope :

quand la déformation disparaît, les observations expérimentales montrent que la turbulence retourne à un état isotrope ($\overline{u_i u_j} = \frac{2}{3} k \delta_{ij}$, c'est-à-dire, $a_{ij} = 0$), sous l'effet des seuls termes non nuls (terme lent et terme de dissipation).

121

3.3.2. Après l'apparition des premiers ordinateurs : les temps héroïques de la CFD

1967 Cebeci et Smith

- ↪ Modèle algébrique (de type longueur de mélange), amélioré ensuite par Baldwin et Lomax (1978)
- ↪ Les variations de la longueur de mélange avec la distance à la paroi sont prescrites.
- ↪ Ces modèles ont été et sont toujours très utilisés en aéronautique. Ils ne sont pas valables pour des écoulements décollés.

1972 Jones et Launder

- ↪ Exploitant les travaux de Davidov (1961), Harlow et Nakayama (1967) et Hanjalic (1970) : modèle à deux équations utilisant ε comme deuxième variable (modèle $k-\varepsilon$).
- ↪ La forme définitive du modèle avec son jeu de constantes sera donnée par Launder et Spalding (1974).
- ↪ C'est le célèbre **modèle $k-\varepsilon$ standard**.

⇒ C'est l'acte de naissance de la modélisation RANS moderne.

122

1975 Launder, Reece et Rodi (1975)

↪ Modèle au second ordre le plus connu (sous le nom *modèle LRR* ou *modèle Rotta+IP*)

(exploitant les travaux antérieurs de Donaldson (1968), Daly et Harlow (1970), Hanjalić et Launder (1972) et Naot, Shavit et Wolfshtein (1973))

↪ C'est un modèle à 7 équations ($\overline{u_i u_j} + \varepsilon$).

⇒ Les bases sont jetées. La suite de l'histoire consiste en l'amélioration de ces approches.

123

4. Principes généraux pour la modélisation

✓ Un certain nombre de principes peuvent être suivis en modélisation (= développement de modèles de turbulence).

L'utilisation de ces principes a d'énormes avantages :

↪ Ils donnent un cadre mathématique à la modélisation.

↪ Ils fixent des contraintes physiques, permettant de faire des choix pertinents.

↪ Ils offrent ainsi une démarche à suivre.

✓ Cependant :

↪ Ils sont insuffisants pour assurer que les modèles vont « bien marcher » : c'est la raison pour laquelle la modélisation est toujours un sujet de recherche actif.

↪ Ils ne sont pas forcément tous compatibles entre eux !

↪ Certains sont plus importants que d'autres, mais il est impossible de faire un classement : deux modélisateurs différents donneront très certainement un classement différent.

124

Voici une liste des principes les plus souvent utilisés, que nous allons détailler dans la suite du chapitre :

1. Principe de fermeture
2. Homogénéité dimensionnelle
3. Complétude
4. Objectivité
5. Réalisabilité
6. Universalité
7. Consistence avec la théorie de la couche limite
8. Robustesse numérique

125

4.1. Principe de fermeture

✓ Nous avons déjà présenté le problème de fermeture précédemment :

\leadsto le principe de fermeture stipule simplement qu'un modèle doit consister en un système fermé d'équations

\Rightarrow on doit avoir autant d'équations que d'inconnues.

126

4.2. Homogénéité dimensionnelle

- ✓ Ce principe stipule simplement que le modèle utilisé pour une quantité donnée doit avoir la même dimension que cette quantité.
- ✓ Exemple :

$$\nu_t = \ell_m^2 \sqrt{2S_{ij}S_{ij}}$$

Les deux membres de cette relation sont bien de dimension L^2T^{-1} .

- ✓ Ça paraît évident sur un exemple aussi simple, mais quand on formalise un peu plus, on en vient facilement à oublier ce principe de base.

127

- ✓ Exemple : dans un article de 1997 paru dans *Journal of Fluid Mechanics*, L. Wang propose la loi de comportement générale suivante pour le tenseur de Reynolds $\mathbf{R} = [\overline{u_i u_j}]$:

$$\rho \mathbf{R} = \mathbf{F}(\mu, \rho, \mathbf{U}, \nabla \mathbf{U})$$

- ↪ Le principe d'objectivité permet d'éliminer \mathbf{U} de cette relation.
- ↪ Le fait qu'à haut Reynolds μ soit négligeable permet d'éliminer μ .
- ⇒ Ces remarques conduisent à $\rho \mathbf{R} = \mathbf{F}(\rho, \nabla \mathbf{U})$

128

- \leadsto Or, aucune combinaison de ρ et $\nabla \mathbf{U} = \left[\frac{\partial U_k}{\partial x_l} \right]$ n'est de la bonne dimension !
 \Rightarrow La loi de comportement introduite par Wang n'est pas valable.
 \Rightarrow Il est nécessaire d'introduire des échelles supplémentaires dans ce type de relation : on utilise le plus souvent l'énergie turbulente k , son taux de dissipation ε , l'échelle de temps de la turbulence k/ε , *etc.*
 \leadsto Ces échelles jouent exactement le rôle des variables d'état de la thermodynamique : elles permettent de caractériser globalement l'état de la turbulence à un endroit et un moment donné.

129

- \checkmark De plus, l'analyse dimensionnelle permet d'obtenir des informations sur la forme des relations.

- \leadsto Reprenons notre exemple : on fait intervenir dans la loi de comportement les variables d'état k et ε :

$$\rho \mathbf{R} = \mathbf{F}(\rho, \nabla \mathbf{U}, k, \varepsilon) \quad (15)$$

- \leadsto Un des principes fondamentaux de la physique est que cette relation doit être valable dans n'importe quel système d'unités.

- \leadsto Choisissons par exemple le système d'unité suivant :

$$L = \ell \quad ; \quad T = \tau \quad ; \quad M = \rho \ell^3$$

où ℓ et τ sont respectivement l'échelle intégrale et le temps de retournement des plus gros tourbillons. Elles sont reliées à k et ε par : $\ell = k^{3/2}/\varepsilon$ et $\tau = k/\varepsilon$.

130

↪ Dans ce système, la relation doit rester la même :

$$\rho^* \mathbf{R}^* = \mathbf{F}(\rho^*, \nabla^* \mathbf{U}^*, k^*, \varepsilon^*)$$

où les * indiquent que les variables sont exprimées dans le nouveau système.

↪ On a

$$\begin{aligned} \rho^* &= \frac{\rho}{ML^{-3}} = 1 \quad ; \quad R^* = \frac{R}{L^2 T^{-2}} = \frac{R}{k} \quad ; \quad \nabla^* U^* = \frac{\nabla U}{T^{-1}} = \frac{k \nabla U}{\varepsilon} \quad ; \\ k^* &= \frac{k}{L^2 T^{-2}} = 1 \quad ; \quad \varepsilon^* = \frac{\varepsilon}{L^2 T^{-3}} = 1 \end{aligned}$$

ce qui donne

$$\frac{\mathbf{R}}{k} = \mathbf{F}\left(1, \frac{k \nabla \mathbf{U}}{\varepsilon}, 1, 1\right)$$

↪ Définissons la fonction

$$\mathbf{G}(\mathbf{X}) = \mathbf{F}(1, \mathbf{X}, 1, 1)$$

↪ On voit que la relation (18) est réduite à une relation entre deux quantités non-dimensionnelles

$$\frac{\mathbf{R}}{k} = \mathbf{G}\left(\frac{k \nabla \mathbf{U}}{\varepsilon}\right)$$

(c'est la démonstration de Vaschy du théorème de Vaschy-Buckingham)

⇒ L'analyse dimensionnelle contraint ainsi la forme des lois de comportement.

131

4.3. Complétude

Un modèle est dit complet s'il ne nécessite aucune connaissance *a priori* de l'écoulement. En d'autres termes : la formulation du modèle doit être la même pour tous les écoulements.

✓ Exemple : le modèle de longueur de mélange n'est pas complet.

↪ En effet, on a besoin pour fermer le système de prescrire la longueur de mélange en fonction de la position dans l'écoulement.

↪ La longueur de mélange est dépendante des caractéristiques locales de l'écoulement : il est nécessaire d'avoir des informations sur l'écoulement.

132

- ✓ De la même manière, le modèle à une équation de Prandtl donnant la viscosité turbulente sous la forme $\nu_t = C_\mu \sqrt{k} \ell$ est incomplet : il nécessite également de prescrire l'échelle de longueur ℓ .
- ✓ Historiquement, le premier modèle complet est celui de Kolmogorov qui, comme nous l'avons vu, évalue la viscosité turbulente par :

$$\nu_t = C_\mu \frac{k}{\omega}$$

Le modèle est complet parce que les deux échelles, k et ω , sont données par des équations de transport :

$$\frac{dk}{dt} = \dots \qquad \frac{d\omega}{dt} = \dots$$

⇒ Ce modèle ne requiert aucune connaissance *a priori* de l'écoulement.

133

- ✓ Il n'y a que trois possibilités pour construire un modèle complet :

↪ **Modèles au premier ordre**

1. En utilisant la loi de comportement de Boussinesq $\overline{u_i u_j} = -2\nu_t S_{ij} + \frac{2}{3}k\delta_{ij}$ et en écrivant une équation de transport pour ν_t .
2. En utilisant n'importe quelle loi de comportement (dont Boussinesq) et en évaluant ν_t à l'aide de deux échelles de turbulence (k - ε , k - ω , *etc.*) pour lesquelles on résout des équations de transport.

↪ **Modèles aux tensions de Reynolds (fermeture au second ordre)**

3. Pour les modèles au second ordre, on peut calculer k à partir des tensions de Reynolds. On aura besoin d'une seconde échelle de turbulence (ε , ω , *etc.*) pour laquelle on résoudra une équation de transport.

134

4.4. Objectivité

- ✓ Rappel de mécanique des milieux continus :

Quantité objective = ne dépend pas de l'observateur

(c'est-à-dire, est indépendante du référentiel dans lequel elle est mesurée)

- ✓ De manière plus formelle :

changement de référentiel = translation + rotation, toutes les deux fonctions du temps :

$$x_i(t) = \mathcal{R}_{ij}(t)x'_j(t) + \mathcal{T}_i(t)$$

$x_i(t)$: vecteur des coordonnées du point M dans le repère de l'observateur

$x'_i(t)$: vecteur des coordonnées du même point dans le repère du second observateur

- ✓ Une quantité est objective si et seulement si elle satisfait les relations suivantes :

↪ Pour un scalaire s :

$$s = s'$$

↪ Pour un vecteur \mathbf{V} :

$$V_i = \mathcal{R}_{ij}V'_j$$

↪ Pour un tenseur \mathbf{M} :

$$M_{ij} = \mathcal{R}_{ik}M'_{kl}\mathcal{R}_{lj}^{-1}$$

135

- ✓ Exemples :

↪ La vitesse moyenne \mathbf{U} n'est pas objective : pour un second observateur en

translation par rapport au premier (pas de rotation), on a :

$$U_i = \frac{dx_i}{dt} = \frac{dx'_i}{dt} + \frac{dT}{dt} = U'_i + \frac{dT}{dt}$$

↪ Le tenseur des gradients de vitesse $\nabla \mathbf{U}$ n'est pas objectif.

↪ Le tenseur des taux de déformation $\mathbf{S} = \frac{1}{2}(\nabla \mathbf{U} + {}^t\nabla \mathbf{U})$ est objectif.

↪ Le tenseur des taux de rotation $\mathbf{\Omega} = \frac{1}{2}(\nabla \mathbf{U} - {}^t\nabla \mathbf{U})$ n'est pas objectif.

↪ Les vitesses fluctuantes sont objectives : $u_i = u_i^* - U_i$.

↪ Par conséquent, le tenseur de Reynolds $\mathbf{R} = \overline{u_i u_j}$ est objectif.

136

- ✓ Conséquence pour la modélisation : le modèle représentant une quantité objective doit être lui même objectif.
- ✓ Exemple :
On a utilisé à la section 4.2, à propos de la loi de comportement de Wang, le fait que le vecteur vitesse moyenne \mathbf{U} ne peut pas intervenir dans la loi de comportement.
En effet, comme \mathbf{U} n'est pas objectif, le tenseur de Reynolds ne serait pas objectif si \mathbf{U} intervenait.
- ✓ En revanche, la partie symétrique du gradient de vitesse \mathbf{S} peut intervenir, car elle est objective.

137

- ✓ Une relation de la forme $\mathbf{R} = f(\mathbf{S}, \boldsymbol{\Omega}, \boldsymbol{\omega})$ peut être objective.
($\boldsymbol{\omega}$ est le vecteur rotation du référentiel par rapport à un référentiel galiléen)

$$\nabla \mathbf{U} = \mathbf{S} + \boldsymbol{\Omega}$$

$$\text{Partie symétrique (objective) : } \mathbf{S} = \frac{1}{2} (\nabla \mathbf{U} + {}^t \nabla \mathbf{U}) \quad S_{ij} = \frac{1}{2} \left(\frac{\partial U_i}{\partial x_j} + \frac{\partial U_j}{\partial x_i} \right)$$

Partie anti-symétrique (non-objective) :

$$\boldsymbol{\Omega} = \frac{1}{2} (\nabla \mathbf{U} - {}^t \nabla \mathbf{U}) \quad \Omega_{ij} = \frac{1}{2} \left(\frac{\partial U_i}{\partial x_j} - \frac{\partial U_j}{\partial x_i} \right)$$

- ✓ La relation est objective si et seulement si elle peut être écrite sous la forme

$$\mathbf{R} = f(\mathbf{S}, \mathbf{W})$$

où $W_{ij} = \Omega_{ij} + \varepsilon_{mji} \omega_m$ est appelé le *tenseur des taux de rotation absolus*

- ✓ Conclusion : les modélisateurs travaillent avec \mathbf{S} et \mathbf{W} .

138

4.5. Réalisabilité

Les moments d'ordre 1 (par ex., U_i), d'ordre 2 (par ex., $\overline{u_i u_j}$), etc., ont certaines propriétés mathématiques.

- ✓ Nous avons considéré que les vitesses instantanées sont des variables aléatoires.
- ✓ Nous cherchons à modéliser les moments de ces variables aléatoires (notamment d'ordre 2, le tenseur de Reynolds $\mathbf{R} = \overline{u_i u_j}$).
- ✓ Pour que le modèle puisse bien représenter les moments d'une variable aléatoire (c'est-à-dire, pour qu'il soit *réalisable*), il doit vérifier certaines propriétés.

139

4.5.1. Utilisation pour la modélisation

Le tenseur de Reynolds étant composé des moments d'ordre 2 de la vitesse u_i^* , il vérifie les conditions de réalisabilité.

En particulier, le tenseur de Reynolds est un tenseur positif.

$$\forall n_i, \quad \begin{bmatrix} n_1 & n_2 & n_3 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \overline{u^2} & \overline{uv} & \overline{uw} \\ \overline{uv} & \overline{v^2} & \overline{vw} \\ \overline{uw} & \overline{vw} & \overline{w^2} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} n_1 \\ n_2 \\ n_3 \end{bmatrix} = R_{ij} n_i n_j \geq 0$$

C'est souvent dans ce sens restrictif qu'on parle de réalisabilité en modélisation de la turbulence.

Cependant, de nombreuses propriétés peuvent être appliquées aux moments d'ordre supérieur.

140

4.5.2. La réalisabilité du tenseur de Reynolds

La positivité du tenseur de Reynolds peut s'écrire de différentes manières :

- ✓ Les 3 valeurs propres sont positives.
- ✓ Les 3 déterminants diagonaux principaux sont positifs :

$$\overline{u^2} \geq 0$$

$$\overline{uv^2} \leq \overline{u^2} \overline{v^2}$$

$$\overline{u^2} \overline{v^2} \overline{w^2} + 2 \overline{uv} \overline{uw} \overline{vw} - \overline{v^2} \overline{uw^2} - \overline{w^2} \overline{uv^2} - \overline{u^2} \overline{vw^2} \geq 0$$

(les autres peuvent être obtenues par permutation : $\overline{v^2} \geq 0$, $\overline{w^2} \geq 0$,
 $\overline{uw^2} \leq \overline{u^2} \overline{w^2}$, $\overline{vw^2} \leq \overline{v^2} \overline{w^2}$)

- ✓ Les 3 invariants principaux sont positifs (coefficients du polynome caractéristique) :

$$I_1^R \geq 0 \quad ; \quad I_2^R \geq 0 \quad ; \quad I_3^R \geq 0$$

141

4.5.3. Conclusions sur la réalisabilité

- ✓ La réalisabilité fournit un certain nombre de relations qui permettent de guider le développement de modèles.
- ✓ Cependant, elle est très difficile à assurer dans toutes les situations.
- ✓ En pratique, on pourra se contenter de l'assurer dans des situations simplifiées : par exemple, en considérant des écoulements de turbulence homogène, on se débarrasse des termes de transport et on peut se concentrer sur les termes ϕ_{ij}^* et ε_{ij} .

142

4.6. Universalité

Le but ultime de la modélisation est d'écrire un modèle qui s'applique à tous les écoulements

(ou au moins à une grande classe d'écoulements : par exemple, les écoulements monophasiques de fluide incompressible).

- ✓ Utopique : la moyenne de Reynolds = perte énorme d'information
 - ↪ essayer de construire un modèle capable de reproduire correctement *tous les phénomènes*, dans *toutes les situations*, est sans espoir.
 - ↪ Consensus aujourd'hui : la modélisation n'atteindra jamais ce but.
 - ↪ Que peut-on attendre d'un modèle ?
 - ▷ Être applicable dans toutes les situations.
 - ▷ Donner des résultats satisfaisants pour la gamme la plus large possible d'écoulements.
 - ▷ Avoir des limitations connues.

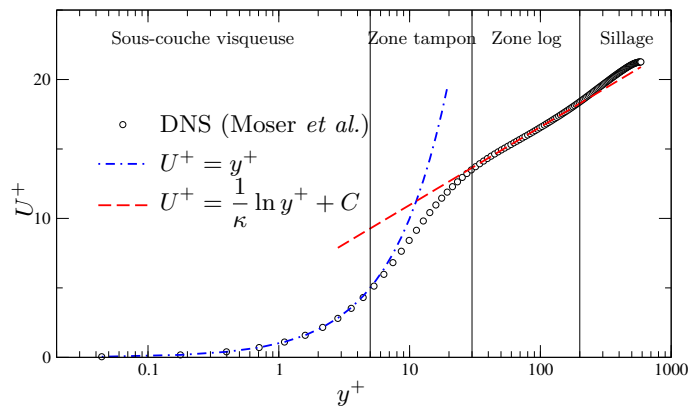
143

- ✓ De nombreux projets, en particulier des projets européens, ont pour objectif d'appliquer les modèles sur de nombreux cas tests, de manière à évaluer leur potentiel, leurs défauts spécifiques et éventuellement les marges d'erreurs auxquelles ils conduisent.
- ✓ Un sujet de recherche récent et à la mode est l'UQ (Uncertainty Quantification, quantification d'incertitude) : l'incertitude due au modèle est difficile à évaluer.
- ✓ On doit cependant satisfaire une *forme faible de l'universalité* :
 - ↪ Les coefficients d'un modèle doivent faire l'objet d'une procédure de calibration sur des écoulements simples et être ensuite considérés comme « universels », c'est-à-dire applicables à tous les écoulements.
 - ↪ Il n'est pas admissible de modifier les coefficients d'un modèle pour faire coller les résultats avec les données expérimentales. Ce genre de « bidouillage » a fait beaucoup de tort à la mécanique des fluides numérique.

144

4.7. Consistence avec la théorie de la couche limite

- ✓ On attend d'un modèle qu'il reproduise au moins une couche limite standard.
Historiquement, les premiers modèles (modèles de longueur de mélange) ont été développés *pour les écoulements de couche limite*, en particulier pour l'aéronautique.
- ✓ Les nouveaux modèles doivent donner des résultats en couche limite au moins aussi bons que ceux donnés par les modèles existants.



DNS de Moser *et al.* à $Re_\tau = 590$.

145

- ✓ Il n'y a pas beaucoup de théories en turbulence : la théorie de la couche limite (Prandtl, Izakson, Millikan) est l'une des plus solides d'entre elles.
- ✓ On verra que la constante de Karman κ (pente de la courbe en lin-log) est l'une des contraintes utilisées pour calibrer les modèles.

146

4.8. Robustesse numérique

- ✓ Comme précisé en introduction de ce cours, les modèles de turbulence ne sont pas faits pour rester confinés au monde de la recherche, mais pour être utilisés largement dans l'industrie.
- ✓ Les problèmes numériques rencontrés pour intégrer les systèmes d'équations (difficultés de convergence, voire divergence) sont très souvent sous-estimés par les modélisateurs.
- ✓ On doit donc trouver un compromis entre deux contraintes très importantes :
 - ↪ le besoin de bien représenter la physique ;
 - ↪ la robustesse numérique et la simplicité d'utilisation.

147

- ✓ Exemple : pour modéliser la partie lente du terme de redistribution, Speziale, Sarkar et Gatski (1991) proposent la forme non-linéaire suivante :

$$\phi_{ij}^l = - \left(C_1 + C_1^* \frac{P}{\varepsilon} \right) \varepsilon b_{ij} + C_2 \varepsilon \left(b_{ik} b_{kj} - \frac{1}{3} b_{kl} b_{kl} \delta_{ij} \right)$$

- ↪ Le terme non-linéaire est nécessaire pour reproduire correctement l'expérience de retour à l'isotropie d'une turbulence homogène initialement anisotrope (à la fois pour les fortes et les faibles anisotropies).
- ↪ Il s'avère cependant avoir peu d'influence dans la plupart des écoulements courants.
- ↪ Comme il introduit une non-linéarité qui complique l'intégration numérique du modèle, ce terme est souvent retiré du modèle.
- ✓ Attention : il est souvent possible d'améliorer le schéma numérique
⇒ simplifier le modèle n'est pas toujours la meilleure solution.

148

5. Modèles à viscosité turbulente (fermeture au premier ordre)

5.1. Loi de comportement

- ✓ Équations de Navier–Stokes moyennées (moyenne de Reynolds)

$$\frac{\partial U_i}{\partial x_i} = 0 \quad ; \quad \frac{\partial U_i}{\partial t} + U_j \frac{\partial U_i}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial P}{\partial x_i} + \nu \frac{\partial^2 U_i}{\partial x_j \partial x_j} - \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial x_j}$$

- ✓ Modèle au premier ordre = loi de comportement (modèle) qui exprime les corrélations d'ordre deux ($\overline{u_i u_j}$) en fonction des corrélations d'ordre un.
- ✓ On cherche une relation de la forme : $\mathbf{R} = f(\nu, \rho, P, \mathbf{U}, \beta_n)$
où f est une fonctionnelle quelconque, qui peut notamment faire intervenir les variables en des points différents et des temps différents.
- ✓ Les quantités scalaires β_n sont des variables d'état qui permettent de caractériser globalement l'état de la turbulence (k, ε, \dots).

149

5.1.1. Hypothèses générales

Différentes remarques et hypothèses permettent des simplifications :

- ✓ La pression moyenne n'apparaît pas dans les équations exactes du tenseur de Reynolds
 \Rightarrow Il n'y a aucune raison de la prendre en compte dans le modèle.
- ✓ On peut supposer que f dépend seulement de l'instant t (hypothèse d'instantanéité) :
 \Rightarrow arbitrairement, la possibilité d'un *effet mémoire* de la turbulence (qui existe), est exclue.
- ✓ À haut Reynolds, les effets de la viscosité sont négligeables : les propriétés diffusives globales de la turbulence sont liées aux plus gros tourbillons de l'écoulement (les structures énergétiques) et, quand le nombre de Reynolds ν_t/ν est suffisamment grand, elles sont indépendantes de la viscosité moléculaire.
 $\Rightarrow \nu$ peut alors être supprimée de la relation pour le moment.
On devra reconsidérer cette question pour la turbulence à bas Reynolds.

150

✓ Comme très souvent en mécanique des milieux continus, on fait une hypothèse de *localité* :

↪ La relation ne fait intervenir que le point \mathbf{x} .

↪ Par exemple, dans la loi de comportement, la dépendance en le *champ* scalaire

$$\beta_i(\mathbf{x}'), \quad \forall \mathbf{x}' \in \Omega$$

est remplacée par la dépendance en les dérivées de la variable évaluées au point \mathbf{x}

$$\frac{\partial^k \beta_n}{\partial x_k^n}(\mathbf{x}), \quad k \geq 0$$

✓ La plupart du temps, les dérivées d'ordre ≥ 2 sont négligées (hypothèse standard des *milieux matériellement simples*)

⇒ on considère que les variables et leurs dérivées premières sont suffisantes pour décrire les propriétés de la turbulence.

✓ En particulier : le gradient de vitesse moyenne $\frac{\partial U_i}{\partial x_j}$ doit être retenu dans les modèles.

↪ Il apparaît dans les équations de transport exactes du tenseur de Reynolds (terme de production).

↪ Il est crucial pour la description de la dynamique de la turbulence (en fait c'est le paramètre le plus important).

151

✓ La plupart du temps, les gradients des quantités scalaires $\beta_n(k, \varepsilon, \dots)$ sont également négligés.

✓ Contrainte d'objectivité (le R modélisé doit être objectif) ⇒ \mathbf{U} ne peut pas intervenir dans la relation.

✓ Comme expliqué plus haut : objectivité + sensibilité à une rotation d'ensemble

↪ la loi de comportement ne peut pas être fonction de $\partial U_i / \partial x_j$ (pas objectif)

↪ plutôt une fonction :

▷ du tenseur des taux de déformation :

$$S_{ij} = \frac{1}{2} \left(\frac{\partial U_i}{\partial x_j} + \frac{\partial U_j}{\partial x_i} \right)$$

▷ du tenseur des taux de rotation absolue \mathbf{W}

$$W_{ij} = \frac{1}{2} \left(\frac{\partial U_i}{\partial x_j} - \frac{\partial U_j}{\partial x_i} \right) + \varepsilon_{mji} \omega_m$$

Ces contraintes et hypothèses conduisent à la formulation suivante :

$$\mathbf{R}(\mathbf{x}, t) = f\left(\rho, \mathbf{S}(\mathbf{x}, t), \mathbf{W}(\mathbf{x}, t), \beta_n(\mathbf{x}, t)\right)$$

152

5.1.2. Analyse dimensionnelle

- ✓ On sait que les propriétés diffusives de la turbulence doivent être décrites par deux échelles caractéristiques

$$\nu_t = \ell u = \ell^2 \tau^{-1}$$

- ✓ ℓ et τ sont l'échelle intégrale de la turbulence et le temps de retournement des grands tourbillons.
- ✓ On doit donc, pour représenter correctement l'effet diffusif de la turbulence, introduire ℓ et τ comme variables d'état.

$$\mathbf{R} = f(\rho, \mathbf{S}, \mathbf{W}, \ell, \tau)$$

153

- ✓ L'analyse dimensionnelle impose que cette relation soit valable quel que soient le système d'unités.
- ✓ Choisissons arbitrairement le système d'unités suivant :

$$L = \ell \quad ; \quad T = \tau \quad ; \quad M = \rho \ell^3$$

- ✓ Dans ce nouveau système d'unités, la relation est

$$\mathbf{R}^* = f(1, \mathbf{S}^*, \mathbf{W}^*, 1, 1)$$

où $\mathbf{R}^* = \frac{\mathbf{R}}{\ell^2 \tau^{-2}}$, $\mathbf{S}^* = \tau \mathbf{S}$ et $\mathbf{W}^* = \tau \mathbf{W}$.

- ✓ En définissant $g(x, y) = f(1, x, y, 1, 1)$ cette relation se réduit à

$$\mathbf{R}^* = g(\mathbf{S}^*, \mathbf{W}^*) \tag{16}$$

154

5.1.3. Solution générale

- ✓ La théorie des invariants (cf. Deville et Gatski, 2012) : une fonction tensorielle symétrique de deux tenseurs (un symétrique, un anti-symétrique), est un polynôme de la forme

$$\begin{aligned} \mathbf{R}^* = & g_0 \mathbf{I} + g_1 \mathbf{S}^* + g_2 (\mathbf{S}^* \mathbf{W}^* - \mathbf{W}^* \mathbf{S}^*) + g_3 \left(\mathbf{S}^{*2} - \frac{1}{3} \{ \mathbf{S}^{*2} \} \mathbf{I} \right) + \\ & g_4 \left(\mathbf{W}^{*2} - \frac{1}{3} \{ \mathbf{W}^{*2} \} \mathbf{I} \right) + g_5 (\mathbf{W}^* \mathbf{S}^{*2} - \mathbf{S}^{*2} \mathbf{W}^*) + \\ & g_6 \left(\mathbf{W}^{*2} \mathbf{S}^* + \mathbf{S}^* \mathbf{W}^{*2} - \frac{2}{3} \{ \mathbf{S}^* \mathbf{W}^{*2} \} \mathbf{I} \right) + g_7 (\mathbf{W}^* \mathbf{S}^* \mathbf{W}^{*2} - \mathbf{W}^{*2} \mathbf{S}^* \mathbf{W}^*) + \\ & g_8 (\mathbf{S}^* \mathbf{W}^* \mathbf{S}^{*2} - \mathbf{S}^{*2} \mathbf{W}^* \mathbf{S}^*) + g_9 \left(\mathbf{W}^{*2} \mathbf{S}^{*2} + \mathbf{S}^{*2} \mathbf{W}^{*2} - \frac{2}{3} \{ \mathbf{S}^{*2} \mathbf{W}^{*2} \} \mathbf{I} \right) + \\ & g_{10} (\mathbf{W}^* \mathbf{S}^{*2} \mathbf{W}^{*2} - \mathbf{W}^{*2} \mathbf{S}^{*2} \mathbf{W}^*) \end{aligned}$$

- ✓ Les coefficients g_i ne sont pas constants, mais des fonctions qui ne peuvent dépendre que des invariants formés à partir des tenseurs \mathbf{S}^* et \mathbf{W}^* : $\{ \mathbf{S}^{*2} \}$, $\{ \mathbf{W}^{*2} \}$, $\{ \mathbf{S}^{*3} \}$, $\{ \mathbf{W}^{*2} \mathbf{S}^* \}$, $\{ \mathbf{S}^{*2} \mathbf{W}^{*2} \}$, $\{ \mathbf{S}^* \mathbf{W}^* \mathbf{S}^{*2} \mathbf{W}^{*2} \}$, où $\{.\}$ désigne la trace.
- ✓ Malgré des hypothèses déjà très restrictives (instantanéité, localité, *etc.*), on aboutit à une relation très complexe, avec des termes non-linéaires d'ordre 5.
- ✓ Heureusement, le théorème de Caley–Hamilton limite à 2 le degré de chaque tenseur dans cette relation.

155

- ✓ Une relation aussi complexe est inapplicable :
 - ↪ Le modèle serait très difficile à intégrer numériquement.
 - ↪ Les coefficients g_i ne sont pas donnés par la théorie. Même s'ils sont souvent considérés comme constants, le processus de calibration serait très difficile : comment trouver les valeurs des 10 coefficients à partir d'écoulements simples.
 - ⇒ les termes de degrés les plus élevés doivent être « sacrifiés ».

156

5.1.4. Modèles réduits

Modèles cubiques

- ✓ Craft, Launder et Suga (1996) : il est nécessaire de retenir les termes cubiques pour reproduire les *effets de courbure* (sensibilité du tenseur de Reynolds à la courbure des lignes de courant).
- ✓ C'est pourquoi, dans certains codes commerciaux, un modèle cubique est proposé.
- ✓ La loi de comportement est alors tronquée en prenant g_7 à g_{10} nuls.

157

Modèles quadratiques

- ✓ En écoulements statistiquement 2D (quantités moyennes indépendantes de z , par exemple), on peut montrer que les six derniers termes (g_5 - g_{10}) dépendent des cinq premiers termes (g_0 - g_4).
- ✓ La relation se simplifie alors en

$$\mathbf{R}^* = g_0 \mathbf{I} + g_1 \mathbf{S}^* + g_2 (\mathbf{S}^* \mathbf{W}^* - \mathbf{W}^* \mathbf{S}^*) + g_3 \left(\mathbf{S}^{*2} - \frac{1}{3} \{ \mathbf{S}^{*2} \} \mathbf{I} \right)$$

- ✓ Cette relation est la solution exacte de Eq. (19) en écoulements 2D.
- ✓ Elle est aussi utilisée en écoulements 3D, comme modèle simplifié.
- ✓ On a

$$\overline{u_i u_j} = g_0 \frac{\ell^2}{\tau^2} \delta_{ij} + g_1 \frac{\ell^2}{\tau} S_{ij} + g_2 \ell^2 (S_{ik} W_{kj} - W_{ik} S_{kj}) + g_3 \ell^2 \left(S_{ik} S_{kj} - \frac{1}{3} S_{kl} S_{kl} \delta_{ij} \right)$$

- ✓ Ce type de modèle est également intégré dans certains codes de calcul industriels.

158

- ✓ Enfin, on peut décider, pour des raisons de simplicité et de robustesse numérique, de ne conserver que les termes linéaires, ce qui conduit à

$$\overline{u_i u_j} = g_0 \frac{\ell^2}{\tau^2} \delta_{ij} + g_1 \frac{\ell^2}{\tau} S_{ij}$$

- ✓ La trace est $2k = 3g_0 \frac{\ell^2}{\tau^2}$ car $k = \frac{1}{2} \overline{u_i u_i}$, $\delta_{ii} = 3$ et $S_{ii} = 0$
such that $g_0 = \frac{2}{3}$ and $\frac{\ell^2}{\tau^2} = k$ are used

- ✓ On se rappelle que $\nu_t \propto \ell u = \frac{\ell^2}{\tau}$
Il est habituel de noter le coefficient de proportionnalité C_μ avec $C_\mu = -\frac{g_1}{2}$
si bien qu'on a

$$\overline{u_i u_j} = \frac{2}{3} k \delta_{ij} - 2\nu_t S_{ij}$$

- ✓ C'est la relation de Boussinesq.

159

- ✓ On voit que cette relation (introduite initialement par un simple raisonnement phénoménologique) est le résultat *d'une longue série d'hypothèses simplificatrices* :

- ↪ instantanéité : pas d'influence de l'histoire de la déformation et de la turbulence ;
- ↪ localité : la turbulence n'est influencée que par son voisinage immédiat ;
- ↪ milieu matériellement simple ;
- ↪ linéarité de la loi de comportement.

- ✓ On comprends alors que les modèles au premier ordre linéaires ne puissent pas marcher dans toutes les situations.

160

5.2. Modèles à une équation

- ✓ Les lois de comportement qui viennent d'être établies, qu'elles soient linéaires ou non-linéaires, font intervenir deux échelles ℓ et τ , qui caractérisent les échelles énergétiques.

- ✓ Le choix particulier des échelles n'importe pas *a priori* :

→ L'échelle intégrale ℓ

→ Le temps de retournement τ

→ L'énergie turbulente $k = \frac{\ell^2}{\tau^2}$

→ Le taux de dissipation $\varepsilon = \frac{\ell^2}{\tau^3}$

→ La viscosité turbulente $\nu_t = \frac{\ell^2}{\tau}$

→ La dissipation spécifique $\omega = \frac{\varepsilon}{k} = \frac{1}{\tau}$

→ Toute autre combinaison $\varphi = \ell^a \tau^b$

161

- ✓ Rappel : pour qu'un modèle soit complet, on ne doit avoir besoin d'aucune connaissance *a priori* de l'écoulement \Rightarrow ces échelles doivent être données par des équations de transport, *et non prescrites par l'utilisateur*.

- ✓ Cas particulier : loi de comportement linéaire (relation de Boussinesq)

$$\mathbf{R} = -2\nu_t \mathbf{S} + \frac{2}{3}k \mathbf{I}$$

→ Les équations de Navier-Stokes moyennées deviennent

$$\frac{\partial U_i}{\partial x_i} = 0$$

$$\frac{\partial U_i}{\partial t} + U_j \frac{\partial U_i}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial P^*}{\partial x_i} + \frac{\partial}{\partial x_j} \left[(\nu + \nu_t) \left(\frac{\partial U_i}{\partial x_j} + \frac{\partial U_j}{\partial x_i} \right) \right]$$

où $P^* = P + \frac{2}{3}\rho k$.

→ Résoudre ce système d'équations donne U_i et P^* .

\Rightarrow k n'est pas nécessaire pour obtenir la vitesse moyenne.

\Rightarrow Un modèle complet peut être obtenu par une équation de transport pour ν_t .

→ P^* n'est PAS la pression, mais comme $k = 0$ aux parois, $P^* = P$ à la surface des obstacles \Rightarrow les forces (trainée, portance) peuvent être calculées.

162

- ✓ Le seul exemple de modèle à équation de transport pour ν_t utilisé dans l'industrie est le modèle de Spalart et Allmaras (1992).

↪ ν_t est donné par $\nu_t = f_{v1}\tilde{\nu}$, et $\tilde{\nu}$ est obtenu grâce à une équation de transport

$$\frac{\partial \tilde{\nu}}{\partial t} + U_j \frac{\partial \tilde{\nu}}{\partial x_j} = c_{b1}\tilde{S}\tilde{\nu} - c_{w1}f_w \left(\frac{\tilde{\nu}}{d} \right)^2 + \frac{1}{\sigma} \frac{\partial}{\partial x_k} \left[(\nu + \tilde{\nu}) \frac{\partial \tilde{\nu}}{\partial x_k} \right] + \frac{c_{b2}}{\sigma} \frac{\partial \tilde{\nu}}{\partial x_k} \frac{\partial \tilde{\nu}}{\partial x_k}$$

↪ Les détails sur les coefficients $c_?$ et les fonctions $f_?$ peuvent être trouvés dans l'article d'origine ou, par exemple, dans le livre de Wilcox (1998).

↪ Les fonctions $f_?$ sont introduites en particuliers pour que le modèle soit valide en région de proche paroi.

163

↪ Ce modèle est très utilisé en aéronautique, pour différentes raisons :

- ▷ Il est facile à intégrer numériquement.
- ▷ Pour les écoulements attachés, il produit des résultats aussi bons que les modèles à zéro équation (Cebeci–Smith, Baldwin–Lomax).
- ▷ Pour les écoulements décollés il donne une bien meilleure description du champ de vitesse que les modèles à zéro équation.

↪ Cependant, ce modèle est trop simple (une seule équation) pour être valide pour une vaste gamme d'écoulements.

↪ Par exemple, il donne de très mauvaises prédictions dans les écoulements de type jet (cf. Wilcox, 1998), avec une surestimation des taux d'expansion de plus de 40 %.

164

5.3. Les modèles $k-\varepsilon$

✓ Deux raisons pour utiliser deux échelles et pas seulement une :

↪ On veut s'affranchir des limitations du modèle de Spalart–Almaras.

↪ On utilise une loi de comportement non-linéaire :

▷ Par exemple, la loi de comportement quadratique est

$$\overline{u_i u_j} = \frac{2}{3} \frac{\ell^2}{\tau^2} \delta_{ij} + g_1 \frac{\ell^2}{\tau} S_{ij} + g_2 \ell^2 (S_{ik} W_{kj} - W_{ik} S_{kj}) + g_3 \ell^2 \left(S_{ik} S_{kj} - \frac{1}{3} S_{kl} S_{kl} \delta_{ij} \right)$$

▷ Les deux échelles ℓ et τ ne peuvent pas être combinées en une seule échelle.

✓ Comme dit précédemment, différentes échelles peuvent être utilisées à la place de ℓ et τ .

165

✓ Le choix le plus classique aujourd'hui est de déterminer ℓ et τ à partir de l'énergie turbulente k et son taux de dissipation ε :

$$\ell = \frac{k^{3/2}}{\varepsilon} \quad ; \quad \tau = \frac{k}{\varepsilon}$$

✓ Autre choix assez courant : l'énergie turbulente k et le taux de dissipation spécifique $\omega = \varepsilon/k$ (modèles $k-\omega$) :

$$\ell = \frac{k^{1/2}}{\omega} \quad ; \quad \tau = \frac{1}{\omega}$$

166

5.3.1. Équations de transport

✓ L'équation de transport exacte de k s'écrit

$$\frac{\partial k}{\partial t} + U_k \frac{\partial k}{\partial x_k} = -\overline{u_i u_k} \frac{\partial U_i}{\partial x_k} - \varepsilon + \frac{\partial}{\partial x_k} \left(\nu \frac{\partial k}{\partial x_k} \right) + \frac{\partial}{\partial x_k} \left(\frac{1}{\rho} \overline{p u_k} - \frac{1}{2} \overline{u_i u_i u_k} \right)$$

✓ Le second membre contient :

↪ des termes sources (production et dissipation, la dissipation étant en fait toujours un puit) ;

↪ Des termes de transport : diffusion visqueuse, « diffusion » par la pression et transport turbulent.

167

Termes source et termes de transport

✓ Les équations de transport sont toutes de la forme symbolique

$$\frac{\partial f}{\partial t} + \frac{\partial U_k f}{\partial x_k} = \frac{\partial}{\partial x_k} F_k + s$$

où f peut être un scalaire, un vecteur ou un tenseur d'ordre 2.

✓ Les termes à modéliser se trouvent tous au second membre.

168

✓ En intégrant cette équation sur un volume de contrôle, on obtient :

$$\frac{\partial}{\partial t} \int_{\Omega} f \, dV = - \int_{\partial\Omega} U_k f \, n_k \, dS + \int_{\partial\Omega} F_k \, n_k \, dS + \int_{\Omega} s \, dV$$

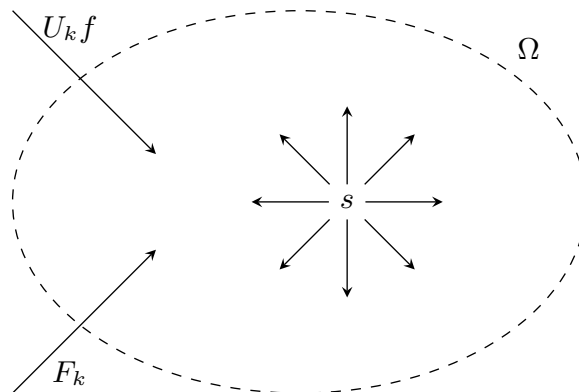
⇒ Cette équation montre que la variation totale de f sur Ω est due à deux types de termes :

↪ Des termes de transport à travers la surface $\partial\Omega$ par les flux $U_k f$ et F_k :

Ces flux sont de type convectif ou diffusif :

▷ ils ne créent pas (et ne détruisent pas) la quantité f au sein du volume Ω , contrairement aux termes sources

▷ mais plutôt *transportent* f à travers la surface



169

↪ Des termes source (ou puit) s : termes de création (ou destruction) de f .

Exemples :

▷ une réaction chimique peut créer du CO dans le volume ⇒ terme source dans l'équation de transport du CO.

▷ une force de volume (due à la gravité, Coriolis, un champ magnétique, *etc.*) crée de la quantité de mouvement (accélération) ⇒ termes sources dans l'équation de transport de la quantité de mouvement.

▷ La production turbulente P est le taux de création (ou dans certains cas de destruction) d'énergie turbulente k ⇒ terme source (ou puit) dans l'équation de k .

▷ La dissipation transforme l'énergie cinétique turbulente en chaleur ⇒ terme puit dans l'équation de k et terme source dans l'équation de transport de la chaleur.

170

Modélisation des termes sources de k

$$\frac{\partial k}{\partial t} + U_k \frac{\partial k}{\partial x_k} = -\overline{u_i u_k} \frac{\partial U_i}{\partial x_k} - \varepsilon + \frac{\partial}{\partial x_k} \left(\nu \frac{\partial k}{\partial x_k} \right) + \frac{\partial}{\partial x_k} \left(\frac{1}{\rho} \overline{p u_k} - \frac{1}{2} \overline{u_i u_i u_k} \right)$$

✓ Terme de production $P = -\overline{u_i u_k} \frac{\partial U_i}{\partial x_k}$:

↪ Le modèle pour P est simplement obtenu en introduisant la loi de comportement (modèle pour $\overline{u_i u_j}$).

↪ Par exemple, la loi de comportement linéaire (relation de Boussinesq)

$$\overline{u_i u_j} = -2\nu_t S_{ij} + \frac{2}{3} k \delta_{ij} \Rightarrow P = 2\nu_t S_{ij} S_{ij}$$

✓ Deux termes doivent être modélisés :

↪ $\frac{\partial}{\partial x_k} \left(\frac{1}{\rho} \overline{p u_k} - \frac{1}{2} \overline{u_i u_i u_k} \right)$ (la diffusion turbulente)

↪ ε (dissipation)

171

Modélisation des termes de transport

✓ Les deux termes turbulents $\overline{p u_k}$ et $-\overline{u_i u_i u_k}$ sont en général modélisés ensemble.

✓ On suppose alors que l'effet de ces termes est diffusif

$$\Rightarrow \text{par analogie avec le terme visqueux : } \frac{1}{\rho} \overline{p u_k} - \overline{u_i u_i u_k} = \frac{\nu_t}{\sigma_k} \frac{\partial k}{\partial x_k}$$

où σ_k est un nombre de Prandtl.

Ce modèle est appelé *l'hypothèse de diffusion à gradient simple* ou *the Simple Gradient Diffusion Hypothesis* (SGDH).

✓ Ce type de modèle serait parfaitement justifié :

↪ si l'agitation turbulente avait un comportement de « pure agitation » comme l'agitation moléculaire

↪ si cette agitation était à une échelle très petite comparée à l'échelle de l'écoulement moyen (en d'autres termes, si la turbulence avait des caractéristiques similaires à celles de l'agitation moléculaire).

172

✓ En fait, cette hypothèse est critiquable :

↪ Il n'y a pas de séparation d'échelles

↪ il y a des structures cohérentes (pas une pure agitation)

↪ La « diffusion » par la pression n'a pas toujours le même comportement que la diffusion turbulente :

▷ Il existe des cas où elle transporte l'énergie en sens contraire

⇒ Elle peut être anti-diffusive

▷ Certains auteurs ont proposé des modèles spécifiques pour ce terme.

✓ En utilisant le modèle SGDH, l'équation modélisée de k est

$$\frac{\partial k}{\partial t} + U_k \frac{\partial k}{\partial x_k} = P - \varepsilon + \frac{\partial}{\partial x_k} \left[\left(\nu + \frac{\nu_t}{\sigma_k} \right) \frac{\partial k}{\partial x_k} \right]$$

173

Équation de ε

✓ ε est défini par

$$\varepsilon = \nu \overline{\frac{\partial u_i}{\partial x_k} \frac{\partial u_i}{\partial x_k}}$$

✓ L'équation de transport exacte de ε est très complexe

✓ La modélisation individuelle des différents termes n'a jamais fonctionné.

✓ Une approche phénoménologique est retenue :

L'équation de ε doit contenir les mêmes termes que celle de k : convection, terme source (production), terme puit (dissipation), diffusion visqueuse, diffusion turbulente :

$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial t} + U_k \frac{\partial \varepsilon}{\partial x_k} = P_\varepsilon - \epsilon_\varepsilon + \frac{\partial}{\partial x_k} \left[\left(\nu + \frac{\nu_t}{\sigma_\varepsilon} \right) \frac{\partial \varepsilon}{\partial x_k} \right]$$

174

✓ Les termes sources/puits P_ε et ε_ε doivent être modélisés.

↪ On propose de les relier aux termes correspondants dans l'équation de k ,
c'est-à-dire, P et ε .

↪ Une simple analyse dimensionnelle donne une relation entre les termes de
production et dissipation de ε et ceux de k :

$$P_\varepsilon = C_{\varepsilon 1} \frac{\varepsilon}{k} P \quad ; \quad \varepsilon_\varepsilon = C_{\varepsilon 2} \frac{\varepsilon}{k} \varepsilon$$

175

✓ L'équation modélisée de ε s'écrit finalement :

$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial t} + U_k \frac{\partial \varepsilon}{\partial x_k} = C_{\varepsilon 1} \frac{\varepsilon}{k} P - C_{\varepsilon 2} \frac{\varepsilon^2}{k} + \frac{\partial}{\partial x_k} \left[\left(\nu + \frac{\nu_t}{\sigma_\varepsilon} \right) \frac{\partial \varepsilon}{\partial x_k} \right]$$

✓ En développant cette approche, Harlow & Nakayama (1968) et Hanjalić (1970)
n'ont pas manqué de culot !

✓ Malgré de nombreuses critiques sur cette équation en raison de son caractère
phénoménologique, elle est toujours très largement utilisée aujourd'hui, aussi
bien pour les modèles à viscosité turbulente que pour les modèles au second
ordre.

✓ Elle est sans doute loin d'être parfaite, mais personne vraiment proposé mieux
pour le moment.

176

5.3.2. Le modèle k - ε standard

✓ Launder et Spalding (1974) ont utilisé toutes ces idées :

$$\begin{aligned}\overline{u_i u_j} &= -2\nu_t S_{ij} + \frac{2}{3}k\delta_{ij} \\ \nu_t &= C_\mu \frac{k^2}{\varepsilon} \quad ; \quad P = 2\nu_t S_{ij} S_{ij} \\ \frac{\partial k}{\partial t} + U_k \frac{\partial k}{\partial x_k} &= P - \varepsilon + \frac{\partial}{\partial x_k} \left[\left(\nu + \frac{\nu_t}{\sigma_k} \right) \frac{\partial k}{\partial x_k} \right] \\ \frac{\partial \varepsilon}{\partial t} + U_k \frac{\partial \varepsilon}{\partial x_k} &= C_{\varepsilon 1} \frac{\varepsilon}{k} P - C_{\varepsilon 2} \frac{\varepsilon^2}{k} + \frac{\partial}{\partial x_k} \left[\left(\nu + \frac{\nu_t}{\sigma_\varepsilon} \right) \frac{\partial \varepsilon}{\partial x_k} \right]\end{aligned}$$

et calibré les coefficients :

$$C_\mu = 0.09 \quad ; \quad \sigma_k = 1 \quad ; \quad C_{\varepsilon 1} = 1.44 \quad ; \quad C_{\varepsilon 2} = 1.92 \quad ; \quad \sigma_\varepsilon = 1.3$$

✓ Ces équations + ces coefficients = le modèle k - ε standard.

177

5.4. Modèle k - ω

✓ Wilcox (1988) : retour à la vieille idée de Kolmogorov d'utiliser la fréquence caractéristique des grands tourbillons (aussi appelée *dissipation spécifique*)
 $\omega = \varepsilon/k$ comme seconde échelle

✓ Équation de transport de ω sous la même forme que l'équation de ε

✓ Loi de comportement linéaire

$$\begin{aligned}\overline{u_i u_j} &= -2\nu_t S_{ij} + \frac{2}{3}k\delta_{ij} \\ \nu_t &= \frac{k}{\omega} \quad ; \quad P = 2\nu_t S_{ij} S_{ij} \\ \frac{\partial k}{\partial t} + U_k \frac{\partial k}{\partial x_k} &= P - \beta' k\omega + \frac{\partial}{\partial x_k} \left[\left(\nu + \frac{\nu_t}{\sigma_k} \right) \frac{\partial k}{\partial x_k} \right] \\ \frac{\partial \omega}{\partial t} + U_k \frac{\partial \omega}{\partial x_k} &= \alpha \frac{\omega}{k} P - \beta \omega^2 + \frac{\partial}{\partial x_k} \left[\left(\nu + \frac{\nu_t}{\sigma_\omega} \right) \frac{\partial \omega}{\partial x_k} \right] \\ \beta' &= 0,09 \quad ; \quad \sigma_k = 2 \quad ; \quad \alpha = 5/9 \quad ; \quad \beta = 3/40 \quad ; \quad \sigma_\omega = 2\end{aligned}$$

178

- ✓ Ce modèle présente quelques avantages comparé au modèle $k-\varepsilon$ standard, mais aussi de gros inconvénients.

✓ **Avantages :**

- ↪ Il est intégrable jusqu'à la paroi. C'est un avantage considérable.
- ↪ Il donne de meilleurs résultats que le $k-\varepsilon$ standard en situation de gradient de pression adverse \Rightarrow il prédit mieux la position des décollements.
- ↪ L'équation de ω est en fait indépendante de k , car son terme de production se réduit à

$$\alpha \frac{\omega}{k} P = 2\alpha S_{ij} S_{ij}$$

Cette propriété est très intéressante, car elle découple l'équation de ω de celle de k , ce qui est un facteur de robustesse numérique.

- ↪ On peut montrer que seules les puissances de ω possèdent cette propriété. Le choix de ω est alors optimal du point de vue numérique.

179

✓ **Inconvénients :**

- ↪ La variable ω tend vers l'infini à la paroi

$$\omega(y) \underset{y \rightarrow 0}{\sim} \frac{6\nu}{\beta y^2}$$

qui est la solution analytique de l'équation de ω dans la région de proche paroi.

- ↪ En pratique, Menter (1994) a proposé la condition aux limites de Dirichlet

$$\omega = 10 \frac{6\nu}{\beta y_1^2}$$

où y_1 est la distance entre le centre de la cellule adjacente à la paroi et la paroi.

- ↪ Remarque : cette condition n'est pas *consistante* (l'équation discrète ne converge pas vers la solution exacte quand le maillage est raffiné) !

- ↪ Cela implique aussi que le comportement correct en proche paroi $k \underset{y \rightarrow 0}{\sim} y^2$ ne peut pas être reproduit.

180

- \leadsto Dans les situations d'aérodynamique externe (par. ex., une aile d'avion), le modèle prédit un développement de la couche limite turbulente sensible au niveau de turbulence qui est présent à l'extérieur de la couche limite, qui est fixé en général arbitrairement par l'utilisateur \Rightarrow ce modèle est inapplicable aux problèmes d'aérodynamique externe.
- \Rightarrow Ce modèle est rarement appliqué : en revanche, il est très utilisé comme modèle de proche paroi, couplé au $k-\varepsilon$ loin des parois (modèle SST, décrit plus loin).

181

5.5. Avantages et limitations des modèles au premier ordre

Trois parties :

- ✓ Indications générales concernant les modèles au premier ordre.
- ✓ Cas particulier du modèle $k-\varepsilon$ standard.
- ✓ Finalement, cas des modèles non-linéaires.

5.5.1. Modèles au premier ordre en général

- ✓ Avantages : tiennent en une ligne :

Ils contiennent moins d'équations différentielles que les modèles au second ordre.

- \leadsto Cela veut dire qu'ils sont moins coûteux en temps CPU.
- \leadsto Cependant, la différence n'est pas toujours énorme (un code de calcul passe souvent l'essentiel de son temps à résoudre le système vitesse–pression).
- \leadsto Ils ne sont pas forcément plus stables numériquement que les modèles au second ordre : tout dépend s'il s'agit de modèles linéaires ou non-linéaires.

182

✓ Limitations :

- ↪ Les modèles au premier ordre supposent qu'il existe une relation entre le tenseur de Reynolds et le champ moyen (via \mathbf{S} et \mathbf{W}) : ce n'est pas vrai en général
⇒ la reproduction des écoulements complexes, notamment 3D, peut être problématique.
- ↪ Cette relation est supposée instantanée ⇒ la réponse à un changement de contrainte est instantanée : c'est faux.
En fait, la turbulence est sensible à *l'histoire* de la contrainte qu'on lui applique (effet mémoire).
- ↪ L'équation de transport de la seconde échelle (le plus souvent ε) est très empirique : nombreux sont ceux qui la remettent en cause, mais rares sont ceux ont proposé des alternatives.

183

- ↪ Les modèles prédisent en général un taux d'expansion des jets axisymétriques plus grand que celui des jets plans, alors que les expériences montrent le contraire :
 - ▷ ce défaut est connu sous le nom d'*anomalie jet rond/jet plan*.
 - ▷ Des corrections ont été proposées (par ex., Pope, 1978), mais ne sont pas largement utilisées.
- ↪ Les modèles basés sur la seconde échelle ε ont des difficultés à bien reproduire les effets induits par les gradients de pression adverse.
En particulier, cela implique souvent des erreurs dans la prédiction de la position des points de décollement.

184

5.5.2. Le modèle $k-\varepsilon$ standard

- ✓ Ce modèle est basé sur une loi de comportement linéaire, ce qui lui donne quelques avantages, et beaucoup de limitations.
- ✓ Avantages :
 - ↪ Il est facile à programmer et très stable numériquement.
 - ↪ Il reproduit bien la tension de cisaillement en situation d'écoulement cisailé libre (par exemple \overline{uv} produit par un cisaillement $\partial U/\partial y$).
 - ↪ Son comportement est en quelque sorte prévisible : le modèle fait toujours le même type d'erreurs
 - ⇒ sans être capable de donner des barres d'erreur, de telles erreurs systématiques peuvent être prises en compte dans l'interprétation des résultats.
 - ↪ Il est, malgré sa simplicité, d'application bien plus générale que le modèle de Spalart-Allmaras.

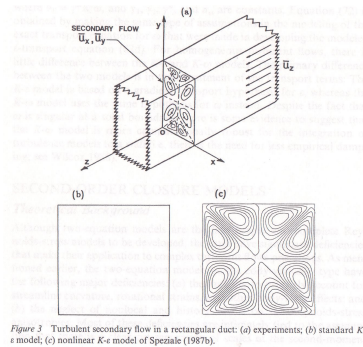
185

- ✓ Limitations :
 - ↪ Linéarité du modèle ⇒ pratiquement aucune chance de reproduire correctement les écoulements complexes, en particulier 3D (cf. par ex. l'interaction sillage/couche de mélange).
 - ↪ Proportionalité entre anisotropie et taux de déformation ⇒ la production est toujours positive ($P = 2\nu_t S_{ij} S_{ij}$).
 - ↪ Totalement insensible aux effets dus à la courbure des lignes de courant et à une rotation d'ensemble du référentiel :
 - ▷ il donne exactement la même solution dans un canal sans rotation et avec rotation
 - ⇒ Il est par exemple complètement inadapté aux problèmes de turbomachines.
 - ▷ Des corrections de rotation/courbure doivent souvent être introduites.

186

\leadsto Dans les écoulements cisailés simples : prédit des composantes diagonales égales pour le tenseur de Reynolds $\overline{u^2} = \overline{v^2} = \overline{w^2}$
 \Rightarrow il n'est pas capable de reproduire les écoulements secondaires dus à l'anisotropie.

Par exemple, dans un écoulement en conduite à section carrée, une analyse de l'équation de transport de la vorticité moyenne $\Omega_x = \partial W / \partial y - \partial V / \partial z$ montre que des tourbillons secondaires sont produits par le terme $\frac{\partial^2 (\overline{v^2} - \overline{w^2})}{\partial y \partial z}$. Les modèles linéaires donnent $\Omega_x = 0$.



D'après Speziale (1991).

187

\leadsto En situation de déformation plane (par exemple, dans une conduite distordue ou près d'un point d'arrêt) :

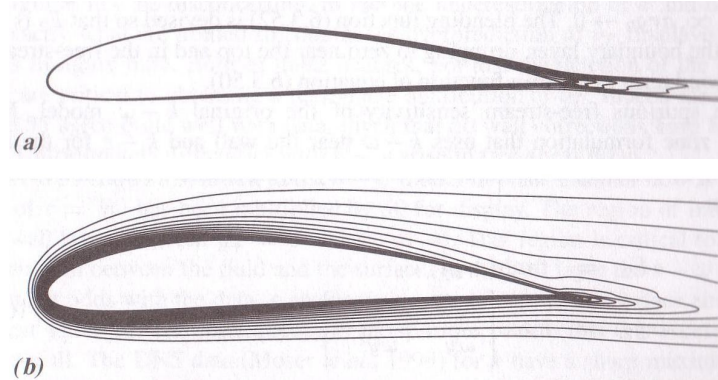
- \triangleright Production exacte de la forme $P = (\overline{w^2} - \overline{v^2})D$
- \triangleright La relation de Boussinesq conduit à $P = 4\nu_t D^2$
- \triangleright Pour les fortes déformations ($4\nu_t D$ est plus grand que $\overline{w^2} - \overline{v^2}$) :
 la relation de Boussinesq conduit à une forte surestimation de la production
- \Rightarrow Ce phénomène est connu sous le nom *d'anomalie au point d'arrêt*.

188

▷ Cette anomalie est critique :

– elle conduit à une forte surestimation de l'énergie turbulente dans les couches limites en aval des points d'arrêt

⇒ cela retarde fortement les décollements.



Isocontours d'énergie turbulente.

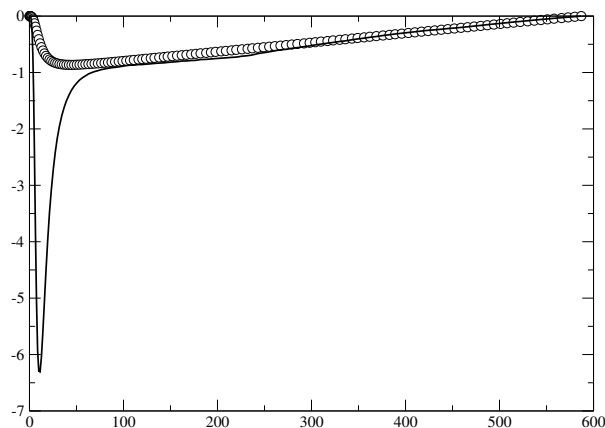
(a) Sans anomalie au point d'arrêt. (b) Avec anomalie au point d'arrêt.

D'après Durbin et Pettersson Reif (2001).

189

↪ Enfin, le modèle $k-\varepsilon$ standard n'est pas valide dans les régions de proche paroi.

▷ Le problème essentiel vient de l'estimation de la viscosité turbulente par la relation de Prandtl-Kolmogorov $\nu_t = C_\mu k^2 / \varepsilon$:



Test a priori : comparaison de \overline{uv} et $-2\nu_t S_{12}$. Données DNS de Moser *et al.* (1999).

▷ Il nécessite un traitement particulier pour les régions de proche paroi

190

5.5.3. Modèles non-linéaires

Non-linéarités dans la loi de comportement

⇒ présentent des avantages et inconvénients comparés au modèle $k-\varepsilon$ standard

✓ Avantages :

- ↪ La loi de comportement est plus subtile et peut potentiellement reproduire des écoulements complexes.
- ↪ Cette loi de comportement peut aussi prendre en compte tous les effets auxquels la loi linéaire est insensible : production négative, effets de rotation, génération de tourbillons secondaires, *etc.*
- ↪ L'anomalie aux points d'arrêts peut être évitée.
- ↪ Certains modèles non-linéaires sont également valides dans les régions de proche paroi.

191

✓ Limitations :

- ↪ Numériquement moins robustes que les modèles linéaires.
- ↪ Le processus de calibration est plus difficile :
 - il y a plus de coefficients ⇒ sont plus difficiles à isoler en considérant des écoulements simples.
- ↪ Ils ont un comportement bien moins prévisible que le modèle $k-\varepsilon$ standard :
 - ils peuvent donner de très bons résultats en général, et, sur d'autres écoulements, avoir un comportement totalement faux.

192

5.6. Correction de l'anomalie aux points d'arrêt

Corriger cette anomalie étant d'importance capitale, de nombreuses corrections ont été proposées.

✓ Contrainte de réalisabilité de Durbin

Durbin (1996) remarque que l'anomalie aux points d'arrêt peut être reliée à un problème de réalisabilité.

↪ Axes propres du tenseur des taux de déformation S_{ij} utilisé comme système de coordonnées.

Le tenseur S_{ij} est alors diagonal :

$$\begin{pmatrix} \lambda_1 & 0 & 0 \\ 0 & \lambda_2 & 0 \\ 0 & 0 & \lambda_3 \end{pmatrix} \quad (\lambda_i = \text{valeurs propres})$$

193

Dans cette base, les trois composantes diagonales du tenseur de Reynolds (*tensions normales*), données par la relation de Boussinesq, s'écrivent :

$$\forall \alpha, \quad \overline{u_\alpha^2} = -2C_\mu k T \lambda_\alpha + \frac{2}{3}k$$

où on a défini $T = k/\varepsilon$.

On peut montrer que si $T \leq \frac{1}{C_\mu \sqrt{6} S}$, c'est-à-dire, si cette borne est imposée à T :

$$T = \min \left(\frac{k}{\varepsilon} ; \frac{1}{C_\mu \sqrt{6} S} \right)$$

et si la viscosité turbulente est évaluée par $\nu_t = C_\mu k T$ au lieu de $\nu_t = C_\mu k \frac{k}{\varepsilon}$, alors la contrainte de réalisabilité $\overline{u_\alpha^2} \geq 0$ est satisfaite.

194

↪ Cette limite supérieure imposée à l'échelle de temps de la turbulence permet de résoudre le problème de l'anomalie aux points d'arrêt. En effet, la production s'écrit alors :

$$P = \min \left(2C_\mu \frac{k^2}{\varepsilon} S^2 ; \frac{2}{\sqrt{6}} C_\mu k S \right)$$

Le second terme est linéaire en S : la forte surestimation de la production dans les zones de forte déformation plane est alors évitée (voir la figure du § 5.5.2). Imposer une contrainte de réalisabilité peut donc avoir des effets surprenants !

195

✓ Correction de Shih *et al.*

- ↪ Shih *et al.* (1995) : raisonnement similaire sur la réalisabilité du tenseur de Reynolds
- ↪ Coefficient C_μ variable, plutôt qu'une borne supérieure sur l'échelle de temps (en regardant en détails, c'est plus ou moins la même chose).
- ↪ Le coefficient C_μ est un peu complexe, mais pour résumer, en situation de déformation plane, il se réduit à :

$$C_\mu = \frac{1}{A_0 + A_S \frac{k}{\varepsilon} S}$$

- ↪ Lorsque la déformation est forte, le second terme du dénominateur devient prépondérant, et la production s'écrit alors :

$$P = \frac{2\sqrt{2}}{3} k S$$

ce qui est de la même forme que dans le cas de la correction de Durbin.

- ↪ Ce modèle est devenu très populaire car il a été rapidement proposé par le code commercial Fluent, sous le nom de *modèle $k-\varepsilon$ réalisable*.
- ↪ Il est désormais disponible dans d'autres codes aussi.

196

✓ Le modèle $k-\varepsilon$ RNG

↪ Yakhot et Orszag, 1986 : en appliquant la théorie du groupe de renormalization (venant de la physique théorique) à la turbulence \Rightarrow on peut obtenir de manière théorique les équations du modèle $k-\varepsilon$.

↪ Méthode basée sur un partitionnement spectral de la turbulence + hypothèses simplificatrices concernant les interactions entre les échelles.

↪ Par une procédure de récurrence, il est possible de tendre vers la décomposition de Reynolds \Rightarrow équations du $k-\varepsilon$.

↪ Exactement les équations du modèle $k-\varepsilon$ standard, mais :

▷ les coefficients sont donnés directement par la théorie.

▷ Malheureusement, il est apparu qu'avec ce jeu de coefficients le modèle ne donne pas de très bons résultats en zone log.

197

↪ Modifications de Yakhot *et al.* (1992) :

▷ Coefficients différents

▷ Terme additionnel ($-R$) dans l'équation de ε :

$$R = \frac{C_\mu \eta^3 (1 - \eta/\eta_0) \varepsilon^2}{1 + \beta \eta^3} \frac{\varepsilon^2}{k}$$

avec $\eta = \sqrt{2S} k / \varepsilon$.

↪ C'est le modèle dénommé *modèle RNG*, pour *Re-Normalization Group*.

↪ L'ajout de ce terme est strictement équivalent à introduire un coefficient $C_{\varepsilon 1}$ variable de la forme :

$$C_{\varepsilon 1}^* = C_{\varepsilon 1} - \frac{\eta(1 - \eta/\eta_0)}{1 + \beta \eta^3}$$

198

↪ Les autres coefficients sont :

$$C_\mu = 0,085 \quad ; \quad C_{\varepsilon 1} = 1,42 \quad ; \quad C_{\varepsilon 2} = 1,68 \quad ; \quad \sigma_k = 0,72 \quad ; \quad \sigma_\varepsilon = 0,72$$

$$\eta_0 = 4,38 \quad ; \quad \beta = 0,012$$

↪ Ce modèle est souvent proposé dans les codes de calcul commerciaux et est assez populaire dans l'industrie, notamment parce qu'il corrige l'anomalie aux points d'arrêt.

↪ Cependant, comme le montre Laurence (2002), l'amélioration des prédictions près des points d'arrêt est due au coefficient $C_{\varepsilon 1}$ variable, qui augmente fortement la dissipation, au lieu de diminuer la production \Rightarrow c'est par une compensation d'erreurs que le modèle améliore les prédictions.

199

6. Modèles aux tensions de Reynolds (ou au second ordre)

Nombreuses limitations des modèles à viscosité turbulente \Rightarrow passer aux modèles aux tensions de Reynolds présente des avantages décisifs :

✓ Les équations des tensions de Reynolds sont résolues :

↪ les modèles reproduisent l'effet mémoire de la turbulence

↪ par exemple, en cas de changement brusque de la déformation moyenne, la turbulence réagit avec retard.

✓ En augmentant l'ordre la modélisation, on gagne beaucoup en représentation de la physique :

↪ au lieu de supposer que les tensions de Reynolds ont un comportement déterminé (donné par la loi de comportement), on résout leurs équations de transport

↪ ces équations contiennent les mécanismes principaux qui pilotent la turbulence : production, redistribution, transport turbulent, diffusion visqueuse, dissipation.

✓ En particulier, les termes de production, qui suffisent à expliquer énormément de phénomènes, ne nécessitent aucune modélisation !

\Rightarrow Les modèles au second ordre représentent un saut technologique par rapport aux modèles au premier ordre.

200

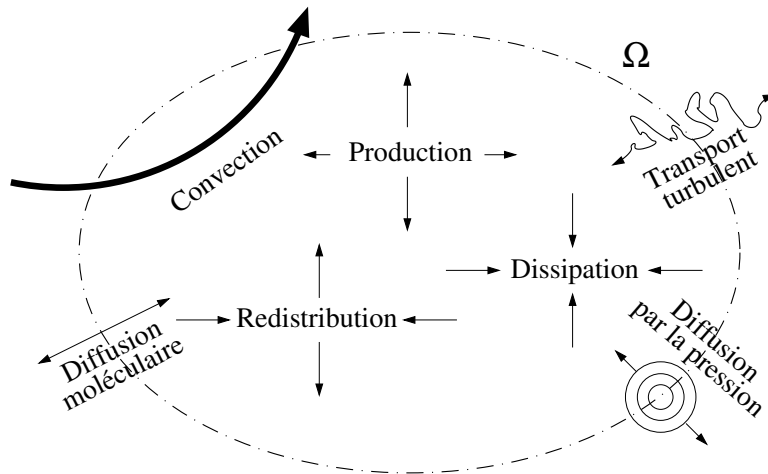
6.1. Équation de transport du tenseur de Reynolds

$$\begin{aligned}
 \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial t} + \underbrace{U_k \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial x_k}}_{C_{ij}} = & \underbrace{-\overline{u_i u_k} \frac{\partial U_j}{\partial x_k} - \overline{u_j u_k} \frac{\partial U_i}{\partial x_k}}_{P_{ij}} + \underbrace{\frac{1}{\rho} p \left(\frac{\partial u_i}{\partial x_j} + \frac{\partial u_j}{\partial x_i} \right)}_{\phi_{ij}} \\
 & \underbrace{-\frac{1}{\rho} \frac{\partial}{\partial x_k} (\overline{u_i p} \delta_{jk} + \overline{u_j p} \delta_{ik})}_{D_{ij}^p} - \underbrace{2\nu \frac{\partial \overline{u_i}}{\partial x_k} \frac{\partial \overline{u_j}}{\partial x_k}}_{\varepsilon_{ij}} + \underbrace{\nu \frac{\partial^2 \overline{u_i u_j}}{\partial x_k \partial x_k}}_{D_{ij}^\nu} - \underbrace{\frac{\partial \overline{u_i u_j u_k}}{\partial x_k}}_{D_{ij}^T}
 \end{aligned} \quad (17)$$

	C_{ij}	Convection (par l'écoulement moyen)
	P_{ij}	Production
✓	ϕ_{ij}	Terme de corrélation pression-déformation ou de redistribution
✓	D_{ij}^p	Terme de diffusion par la pression
✓	ε_{ij}	Dissipation
	D_{ij}^ν	Diffusion moléculaire ou visqueuse
✓	D_{ij}^T	Transport turbulente ou diffusion turbulente

Seuls les termes cochés nécessitent une modélisation.

201



Attention, cette vision schématique ne doit pas faire oublier que :

- ↪ les termes de production ne sont pas toujours positifs ;
- ↪ les différentes composantes de la production et de la dissipation ne sont pas égales ;
- ↪ les différents termes de transport à travers la surface de contrôle peuvent transporter l'énergie dans un sens ou dans l'autre, suivant les situations.

202

- ✓ Les termes D_{ij}^T et D_{ij}^p sont la plupart du temps appelés « diffusion turbulente » et « diffusion par la pression », parce que ce sont des termes de transport ayant des effets analogues à ceux de la diffusion moléculaire D_{ij}^ν .
- ✓ Mais ils résultent en fait de mécanismes complètement différents :
 - $\leadsto D_{ij}^T$ résulte de l'effet moyen de la convection d'énergie par les fluctuations de vitesse.
 - $\leadsto D_{ij}^p$ résulte de l'effet moyen des forces de pression fluctuante.
- ✓ Le nom « diffusion » peut cacher le fait que ces termes n'ont aucune raison d'être purement diffusifs, même si, dans beaucoup de cas, c'est ce qui est observé.

203

6.2. Le terme de redistribution

- ✓ Ce terme est celui qui joue le rôle le plus important après la production.
- ✓ Comme la production n'a pas besoin d'être modélisée, c'est essentiellement le terme de redistribution qui différencie les modèles.

204

↪ La théorie de Chou (1945) montre qu'il y a deux mécanismes dans le terme de redistribution :

▷ Un terme lent, indépendant de la vitesse moyenne : $\phi_{ij}^1(\mathbf{x}) = B_{ij}(\mathbf{x})$

▷ Un terme rapide, fonction de la vitesse moyenne :

$$\phi_{ij}^2(\mathbf{x}) = [A_{ijkl}(\mathbf{x}) + A_{jikl}(\mathbf{x})] \frac{\partial U_l}{\partial x_k}(\mathbf{x})$$

↪ Écrire le terme rapide comme le produit du gradient de vitesse moyenne avec un tenseur qui ne dépend que de la turbulence (pas de l'écoulement moyen) fait appel à une hypothèse dite de *quasi-homogénéité* (le gradient de vitesse moyenne varie peu sur une distance correspondant à l'échelle intégrale de la turbulence).

↪ L'hypothèse de localité consiste à supposer qu'on peut modéliser A_{ijml} et B_{ij} par une relation algébrique ne faisant intervenir *que des quantités au point \mathbf{x}* .

▷ D'après leurs équations exactes, ces termes sont en fait non-locaux.

▷ Cette hypothèse devra être remise en cause, notamment près des parois.

205

6.2.1. Modélisation du terme lent

✓ Le terme lent $\Phi^1 = [\phi_{ij}^1]$, d'après son équation, dépend uniquement de l'état de la turbulence

⇒ le champ moyen et la masse volumique n'ont aucune raison d'intervenir dans le modèle.

✓ On cherche ainsi un modèle de la forme

$$\Phi^1 = f(\mathbf{R}, \beta_i)$$

✓ De manière similaire au cas des modèles à viscosité turbulente, on introduit 2 échelles turbulentes, ℓ et τ

$$\Phi^1 = f(\mathbf{R}, \ell, \tau)$$

206

- ✓ Les expériences montrent que le rôle du terme lent est essentiellement de faire tendre la turbulence vers un état isotrope en redistribuant l'énergie entre les composantes
(expérience : décroissance d'une turbulence homogène initialement anisotrope)
- ✓ En effet, ce terme étant à trace nulle, il ne joue aucun rôle dans le bilan de l'énergie turbulente k .
- ✓ Le tenseur d'anisotropie $\mathbf{b} = \frac{\mathbf{R}}{2k} - \frac{1}{3}\delta_{ij}$ doit jouer un rôle crucial dans le modèle de Φ^1 : la turbulence isotrope correspond à $\mathbf{b} = 0$.
- ✓ Il est alors naturel de faire le changement de variable $\mathbf{R} \rightarrow \mathbf{b}$:

$$\Phi^1 = g(\mathbf{b}, \ell, \tau)$$

207

- ✓ Analyse dimensionnelle :

↪ Cette relation doit être valable quel que soit le système d'unités.

↪ Choisissons

$$\ell = \frac{k^{3/2}}{\varepsilon} \quad ; \quad \tau = \frac{k}{\varepsilon}$$

↪ On a

$$\frac{\Phi^1}{\varepsilon} = g(\mathbf{b}, 1, 1)$$

↪ Cette relation se simplifie en

$$\frac{\Phi^1}{\varepsilon} = h(\mathbf{b})$$

en introduisant

$$h(\mathbf{X}) = g(\mathbf{X}, 1, 1)$$

208

- ✓ La théorie des invariants (voir par exemple Lumley, 1978) montre que la relation la plus générale s'écrit

$$\frac{\Phi^1}{\varepsilon} = \alpha \mathbf{I} + \beta \mathbf{b} + \gamma \mathbf{b}^2$$

- ✓ α , β et γ sont des fonctions des invariants principaux de \mathbf{b}

$$I = \{\mathbf{b}\} = 0 \quad ; \quad II = -\frac{\{\mathbf{b}^2\}}{2} \quad ; \quad III = \frac{\{\mathbf{b}^3\}}{3}$$

- ✓ L'utilisation du théorème de Cayley-Hamilton apparaît clairement ici : toutes les puissances de \mathbf{b} supérieures à 2 peuvent être réduites.

209

- ✓ La trace de Φ^1 est nulle $\Rightarrow \{\Phi^1\} = 3\alpha - 2\gamma II = 0$

- ✓ La relation la plus générale est alors

$$\Phi^1 = \beta \varepsilon \mathbf{b} + \gamma \varepsilon \left(\mathbf{b}^2 + \frac{2}{3} II \mathbf{I} \right) \quad (18)$$

- ✓ C'est relativement simple.
- ✓ Mais ça peut encore être simplifiée :

↪ En supposant $\gamma = 0$ et $\beta = cste = -C_1 \Rightarrow$ *modèle de Rotta*.

C'est le seul *modèle linéaire*.

↪ En supposant $\gamma = 0$ et un β variable (fonction des invariants) : c'est ce qu'on appelle un *modèle quasi-linéaire*

(forme tensorielle linéaire, mais coefficients non-linéaires)

↪ On peut aussi conserver le terme non-linéaire et prendre des coefficients constants : ces modèles sont simplement dits *non-linéaires* à coefficients constants.

210

6.2.2. Modélisation du terme rapide

$$\phi_{ij}^2(\mathbf{x}) = [A_{ijml}(\mathbf{x}) + A_{jiml}(\mathbf{x})] \frac{\partial U_l}{\partial x_m}(\mathbf{x}) \quad (19)$$

- ✓ Le tenseur d'ordre quatre $A_{ijml}(\mathbf{x})$ est une fonction des fluctuations de vitesse
 \Rightarrow seuls le tenseur de Reynolds \mathbf{R} et des échelles turbulentes (par ex., k , ε)
 entrent dans le modèle.
- ✓ Φ^2 est une fonction linéaire du gradient de vitesse $\nabla \mathbf{U} = \mathbf{S} + \mathbf{W} \Rightarrow$ le modèle
 doit être une fonction de \mathbf{R} , k , ε , \mathbf{S} et \mathbf{W} , linéaire en \mathbf{S} et \mathbf{W} .
- ✓ La théorie des invariants (voir Speziale *et al.*, 1991) montre que la forme
 générale est

$$\begin{aligned} \Phi^2 = & \beta_1 k \mathbf{S} + \beta_2 k \left(\mathbf{bS} + \mathbf{Sb} - \frac{2}{3} \{ \mathbf{bS} \} \mathbf{I} \right) + \beta_3 k \left(\mathbf{b}^2 \mathbf{S} + \mathbf{Sb}^2 - \frac{2}{3} \{ \mathbf{b}^2 \mathbf{S} \} \mathbf{I} \right) \\ & + \beta_4 k (\mathbf{bW} + \mathbf{Wb}) + \beta_5 k (\mathbf{b}^2 \mathbf{W} + \mathbf{Wb}^2) \end{aligned} \quad (20)$$

211

✓ Modèle de Speziale, Sarkar et Gatski (SSG)

- ↪ Speziale, Sarkar et Gatski (1991) ont étudié les solutions pour les temps courts
 (théorie de la distortion rapide) et les solutions d'équilibre aux temps longs
 ($t \rightarrow \infty$) en écoulements de turbulence homogène sujets à des déformations
 planes
- ↪ Ils ont montré que ces solutions peuvent être reproduites en utilisant la
 formulation quasi-linéaire

$$\begin{aligned} \Phi^2 = & -g_1^* P \mathbf{b} + (g_3 - g_3^* II^{1/2}) k \mathbf{S} \\ & + g_4 k \left(\mathbf{bS} + \mathbf{Sb} - \frac{2}{3} \{ \mathbf{bS} \} \mathbf{I} \right) + g_5 k (\mathbf{bW} + \mathbf{Wb}) \end{aligned}$$

- ↪ Ils associent ce modèle avec le terme lent décrit au 6.2.2., qui est

$$\Phi^1 = -g_1 \varepsilon \mathbf{b} + g_2 \varepsilon \left(\mathbf{b}^2 - \frac{1}{3} \{ \mathbf{b}^2 \} \mathbf{I} \right)$$

- ↪ Coefficients :

$$g_1 = 3,4; g_2 = 4,2; g_1^* = 1,8; g_3 = 0,8; g_3^* = 1,3; g_4 = 1,25; g_5 = 0,4$$

212

↪ Quelques commentaires sur le modèle SSG :

- ▷ Il a été appliqué dans de nombreux cas, avec un certain succès.
- ▷ En particulier, il est bien adapté aux écoulements en rotation.
- ▷ Il n'est pas valable en région de proche paroi \Rightarrow il doit être utilisé avec des lois de paroi.
- ▷ C'est l'un des modèles au second ordre les plus largement utilisés (avec le modèle Rotta+IP).
- ▷ Il est disponible dans certains codes industriels.

↪ Remarque : la non-linéarité du terme lent est souvent supprimée en prenant $g_2 = 0$.

213

✓ Le modèle Rotta+IP ou LRR

↪ Launder, Reece et Rodi (1975) : ont associé le modèle pour le terme rapide

$$\phi_{ij}^2 = -C_2 \left(P_{ij} - \frac{2}{3} P \delta_{ij} \right)$$

au modèle du terme lent de Rotta

$$\phi_{ij}^1 = -C_1 \varepsilon a_{ij}.$$

↪ P_{ij} étant le tenseur de production et $P = \frac{1}{2} P_{ii}$ le taux de production.

↪ Ce modèle est tout simplement appelé *modèle Rotta+IP* ou encore *modèle LRR*.

↪ Ce modèle du terme rapide ϕ_{ij}^2 (*modèle IP*, pour *Isotropization of Production*)

- ▷ a une interprétation phénoménologique simple.
- ▷ on peut aussi le voir comme une simplification du modèle SSG : en effet, en posant $g_1 = 3,6$; $g_2 = 0$; $g_1^* = 0$; $g_3 = 0,8$; $g_3^* = 0$; $g_4 = 1,2$; $g_5 = 1,2$ on obtient le modèle Rotta+IP.
- ▷ La contrainte de Crow (théorie de la distortion rapide) $\Rightarrow C_2 = \frac{3}{5}$.
- ▷ $C_1 = 1.8$ (calibré par rapport à l'expérience de retour à l'isotropie).

214

✓ Autres modèles

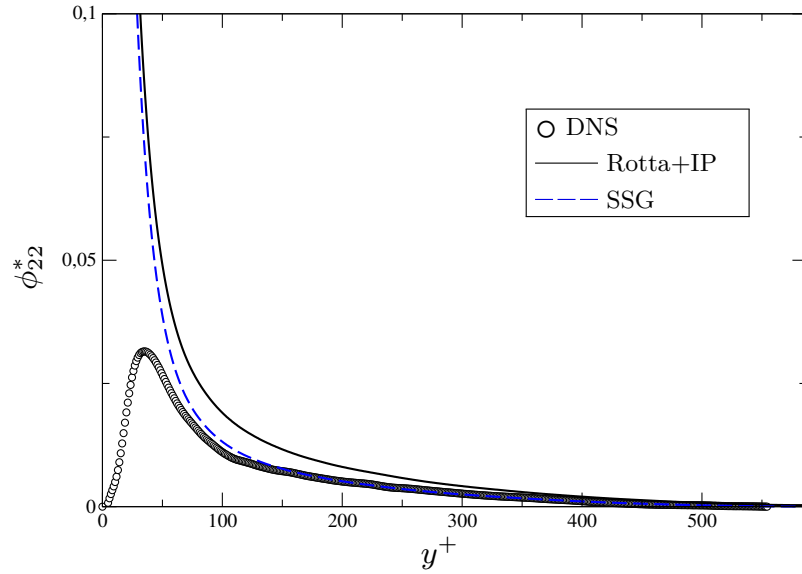
- ↪ D'autres modèles, plus complexes, existent.
- ↪ En particuliers, ils sont construits de manière à satisfaire les contraintes de réalisabilité (les modèles Rotta+IP et SSG ne sont pas réalisables).
- ↪ Ils seraient trop long de les exposer ici. Citons pour mémoire les modèles de :
 - ▷ Shih et Lumley (1985) ;
 - ▷ Launder et Tselepidakis (1991) ;
 - ▷ Craft et Launder (1996), modèle TCL, pour *Two-component limit* (voir son terme lent à la section 6.2.2.).
- ↪ Ces modèles sont très non-linéaires.
- ↪ Ils restent du domaine de la recherche et ne sont pas intégrés dans les codes industriels.
- ↪ Certains, notamment le modèle TCL, ont été testés sur un large panel de données expérimentales.
- ↪ Une très bonne revue des modèles au second ordre existants est faite par Hanjalić et Launder (2011).

215

6.2.3. Problèmes en proche paroi

- ✓ Les modèles SSG et Rotta+IP ne sont pas valides en région de proche paroi.
- ✓ Ce problème peut être relié aux hypothèses utilisées (localité, quasi-homogénéité) qui doivent être remises en cause en proche paroi.
- ✓ Le modèle SSG donne de bons résultats en zone log, contrairement au modèle Rotta+IP.
- ✓ Des termes correctifs, dits termes *d'écho de paroi* sont en général introduits dans les codes CFD pour corriger le modèle Rotta+IP.

216



Test *a priori* des modèles Rotta+IP et SSG. Données DNS de Moser *et al.* (1999).

217

6.3. Modélisation des termes de transport turbulent

- ✓ Les deux termes de transport dus aux fluctuations turbulentes sont :

↪ le terme de corrélations triples (moments d'ordre 3), appelé aussi diffusion turbulente

$$D_{ij}^T = -\frac{\partial \overline{u_i u_j u_k}}{\partial x_k}$$

↪ et le terme de diffusion par la pression

$$D_{ij}^p = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial}{\partial x_k} (\overline{u_i p} \delta_{jk} + \overline{u_j p} \delta_{ik})$$

- ✓ Comme pour les termes de l'équation de k : il est classique de considérer que ces deux termes ont des effets équivalents, de type diffusif, et de les modéliser ensembles, malgré les remarques faites plus haut.
- ✓ Le terme à modéliser est alors : $\overline{u_i u_j u_k} + \frac{1}{\rho} (\overline{u_i p} \delta_{jk} + \overline{u_j p} \delta_{ik})$
- ✓ Historiquement, on a considéré que la diffusion par la pression était négligeable, et on s'est donc basé sur des mesures expérimentales de $\overline{u_i u_j u_k}$ et son équation exacte.

218

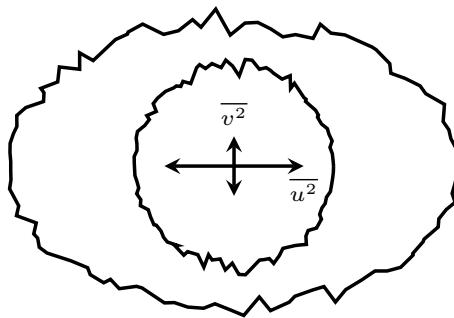
6.3.1. Modèle de Shir

- ✓ Le modèle le plus simple, proposé par Shir (1973) consiste à assimiler les corrélations triples à une simple diffusion des tensions de Reynolds par une viscosité turbulente (comme dans l'équation de k ou de ε), c'est-à-dire à faire une hypothèse de gradient simple (SGDH) :

$$\overline{u_i u_j u_k} = -C_s \frac{k^2}{\varepsilon} \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial x_k}$$

219

- ✓ Ce modèle est trop isotrope : lorsque la turbulence est anisotrope, le transport turbulent est renforcé dans les directions où les fluctuations sont les plus fortes.



- ✓ Ce modèle est utilisé car il est numériquement très stable.

220

6.3.2. Le modèle de Daly et Harlow

- ✓ Daly et Harlow (1970) ont introduit l'hypothèse de diffusion par les gradients généralisés (GGDH) :

$$\overline{u_i u_j u_k} = -C_s \frac{k}{\varepsilon} \overline{u_k u_l} \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial x_l}$$

- ✓ Ce modèle est bien plus populaire car il est anisotrope.
- ✓ Le coefficient préconisé par Daly et Harlow est $C_s = 0,22$, mais des valeurs entre 0,20 et 0,25 sont utilisées.

221

6.4. Modélisation du tenseur de dissipation

- ✓ La dissipation d'énergie turbulente est due aux petites échelles.
- ✓ À grand nombre de Reynolds, la théorie de la cascade d'énergie montre que les petites échelles de l'écoulement sont relativement isotropes.
- ✓ Cette remarque suggère d'écrire le tenseur de dissipation sous la forme isotrope, connue sous le nom de *modèle de Kolmogorov* :

$$\varepsilon_{ij} = \frac{2}{3} \varepsilon \delta_{ij}$$

où le coefficient $2/3$ est introduit car $\varepsilon = \frac{1}{2} \varepsilon_{ii}$ et $\delta_{ii} = 3$

- ✓ On a donc simplement besoin de résoudre une équation de transport pour ε .
- ✓ La même équation que pour le modèle $k-\varepsilon$ standard est utilisée, sauf en ce qui concerne les termes de transport turbulent, dans lesquels une hypothèse de gradient généralisée est utilisée :

$$\frac{\partial \varepsilon}{\partial t} + U_k \frac{\partial \varepsilon}{\partial x_k} = C_{\varepsilon 1} \frac{\varepsilon}{k} P - C_{\varepsilon 2} \frac{\varepsilon^2}{k} + \nu \frac{\partial^2 \varepsilon}{\partial x_k \partial x_k} + \frac{\partial}{\partial x_k} \left(C_{\varepsilon} \frac{k}{\varepsilon} \overline{u_k u_l} \frac{\partial \varepsilon}{\partial x_l} \right)$$

222

- ✓ L'isotropie des petites échelles n'est plus une hypothèse valide lorsque le nombre de Reynolds de la turbulence $Re_t = \nu_t/\nu$ est faible, en particulier en région de proche paroi.
- ✓ Remarque : comme pour les modèles au premier ordre, on peut utiliser une équation de transport pour une autre quantité que ε (en particulier, ω est parfois utilisé).

223

6.5. Conclusions sur les modèles au second ordre

- ✓ Il est très difficile de donner des indications aussi précises que pour les modèles au premier ordre sur les performances relatives des modèles au second ordre.
- ✓ En effet, les modèles au second ordre ont été beaucoup moins largement utilisés, en particulier pour les applications industrielles : leur intégration dans des codes commerciaux est récente et ils ne sont pas très utilisés.
- ✓ En résumé, seul deux modèles ont diffusé au-delà du domaine de la recherche : le modèle Rotta+IP et le modèle SSG.
- ✓ Ces deux modèles sont basés sur les modèles de Daly et Harlow pour le transport turbulent et de Kolmogorov pour la dissipation \Rightarrow ils diffèrent par leur terme de redistribution.
- ✓ Pour les écoulements complexes, ils ont montré leur supériorité par rapport aux modèles à viscosité turbulente.
- ✓ Cependant, les développeurs de codes commerciaux ont encore du travail pour rendre ces modèles aussi stables numériquement que les modèles au premier ordre linéaires.

224

7. La région de proche paroi

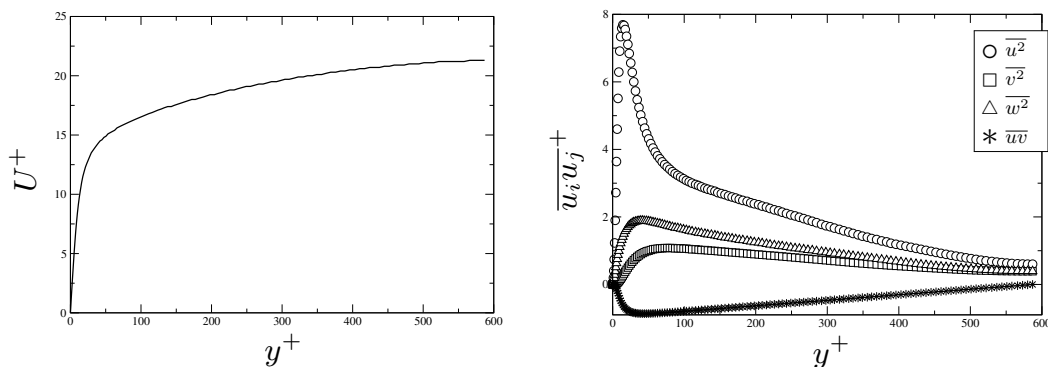
- ✓ On a considéré jusqu'à maintenant que les effets de la viscosité moléculaire sont négligeables devant les effets de la turbulence car $Re_t = \frac{\nu_t}{\nu} \gg 1$
 - ✓ La région de proche paroi est une région où ce n'est plus vrai
 - ✓ Une grande majorité des modèles présentés jusqu'à maintenant n'est pas valide en région de proche paroi.
 - ✓ Dans cette zone interviennent des phénomènes physiques particuliers qui font que les hypothèses sur lesquelles sont basés les modèles ne sont pas valables.
- ⇒ Un traitement particulier de la région de proche paroi est nécessaire.

225

7.1. Phénomènes physiques spécifiques à la région de proche paroi

7.1.1. Effets visqueux

- ✓ de très forts gradients de vitesse moyenne (adhérence à la paroi) ⇒ un pic de production de turbulence.
- ✓ un amortissement de toutes les composantes de la vitesse fluctuante.
- ✓ un resserrement du spectre de la turbulence (disparition de la zone inertielle).



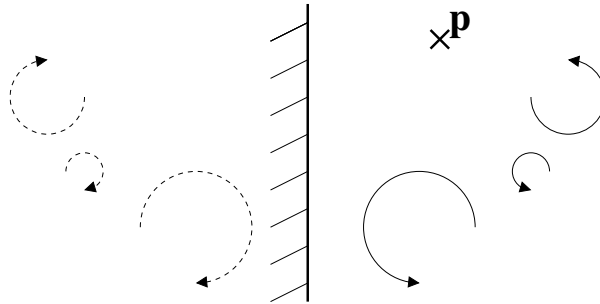
Données de DNS en canal à $Re_\tau = 590$ (Moser *et al.*, 1999)

226

7.1.2. Effets non-visqueux

✓ Écho de paroi :

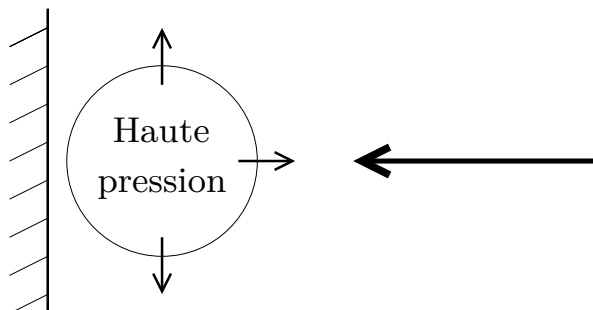
- ↪ On peut montrer mathématiquement que l'effet de reflexion de la pression fluctuante sur la paroi peut être représenté en considérant un écoulement image.
- ↪ L'écoulement image génère des fluctuations de pression qui s'ajoutent à celles générées par l'écoulement réel.



227

✓ Effet de blocage :

- ↪ Toute fluctuation en direction de la paroi génère une zone de surpression qui tend à freiner l'écoulement dans la direction normale à la paroi et à dévier la vitesse vers les directions parallèles à la paroi.
- ↪ Cet effet conduit à un amortissement sélectif des fluctuations normales à la paroi.



228

- ✓ Ces deux effets non-visqueux sont non-locaux (la paroi est ressentie à distance par la turbulence).
- ✓ Tous ces effets de proche paroi remettent en question :
 - ↪ La quasi-homogénéité : très fortes variations du gradient de vitesse moyenne.
 - ↪ La localité : les effets non-visqueux sont non-locaux.
 - ↪ L'hypothèse haut-Reynolds : le manque de séparation entre les grandes et les petites échelles implique que la viscosité n'est pas négligeable.

229

7.2. Conséquences pour la modélisation

- ✓ Les modèles de turbulence sont basés sur des hypothèses qui ne sont pas applicables en région de proche paroi
- ✓ Il y a plusieurs possibilités pour contourner ce problème :
 - ↪ utiliser des lois de paroi qui évitent la résolution de la région de proche paroi ;
 - ↪ introduire des fonctions dépendant de la distance à la paroi ou du nombre de Reynolds turbulent Re_t de manière à « forcer » le modèle à se comporter correctement \Rightarrow modèles bas-Reynolds ;
 - ↪ prescrire une échelle turbulente dans la région de proche paroi \Rightarrow modèles à deux couches ;
 - ↪ reconsidérer les hypothèses utilisées dans le développement des modèles, en particulier la localité \Rightarrow relaxation elliptique ;
 - ↪ utiliser des modèles qui marchent en proche paroi \Rightarrow modèle $k-\omega$, modèle TCL.

230

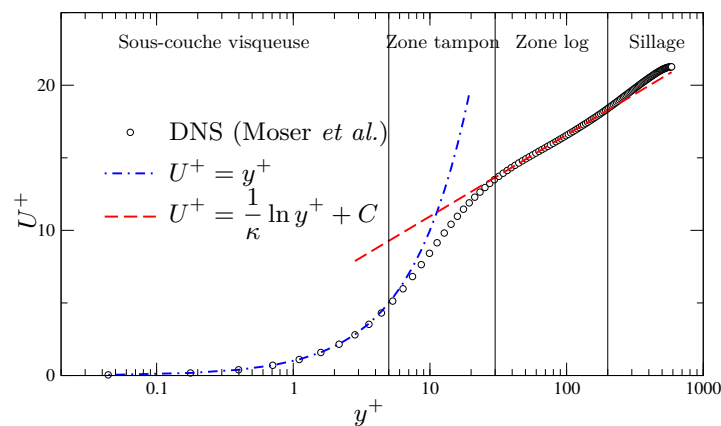
7.3. Attention : modèles « haut-Reynolds » et « bas-Reynolds »

- ✓ Il est très important de bien comprendre que les notions de « bas-Reynolds » et « haut-Reynolds » ne font pas référence au nombre de Reynolds *global* de l'écoulement $\left(Re = \frac{U_{ref} L_{ref}}{\nu} \right)$ mais au nombre de Reynolds turbulent $\left(Re_t = \frac{\nu_t}{\nu} \right)$ qui est *local* : il varie au sein de l'écoulement, et notamment, tend vers 0 à la paroi.
- ✓ Il faut bien avoir en tête que :
 - ↪ près de la paroi, il y a une *zone bas-Reynolds*;
 - ↪ il peut y avoir des zones bas-Reynolds ailleurs que près de la paroi.
- ✓ On appelle *modèle haut-Reynolds* un modèle qui *n'est pas intégrable* jusqu'à la paroi \Rightarrow on doit utiliser des lois de paroi.
- ✓ Souvent *modèle bas-Reynolds* désigne simplement un modèle qui est capable de reproduire la zone de proche paroi (c'est-à-dire, qui est intégrable jusqu'à la paroi).
- ✓ Mais *modèle bas-Reynolds* peut aussi spécifique désigner des modèles intégrables jusqu'à la paroi utilisant des fonctions d'amortissement.

231

7.4. Les lois de paroi

7.4.1. Comportement « universel » en région de proche paroi



- ✓ En sous-couche visqueuse : $\frac{U}{u_\tau} = \frac{y u_\tau}{\nu} \quad (U^+ = y^+)$
- ✓ En zone log : $\frac{U}{u_\tau} = \frac{1}{\kappa} \ln \frac{y u_\tau}{\nu} + C \quad (U^+ = \frac{1}{\kappa} \ln y^+ + C)$
- $\varepsilon = \frac{u_\tau^3}{\kappa y} \quad ; \quad \overline{uv} = -u_\tau^2 \quad ; \quad \overline{u_i u_j} = \text{cste}$

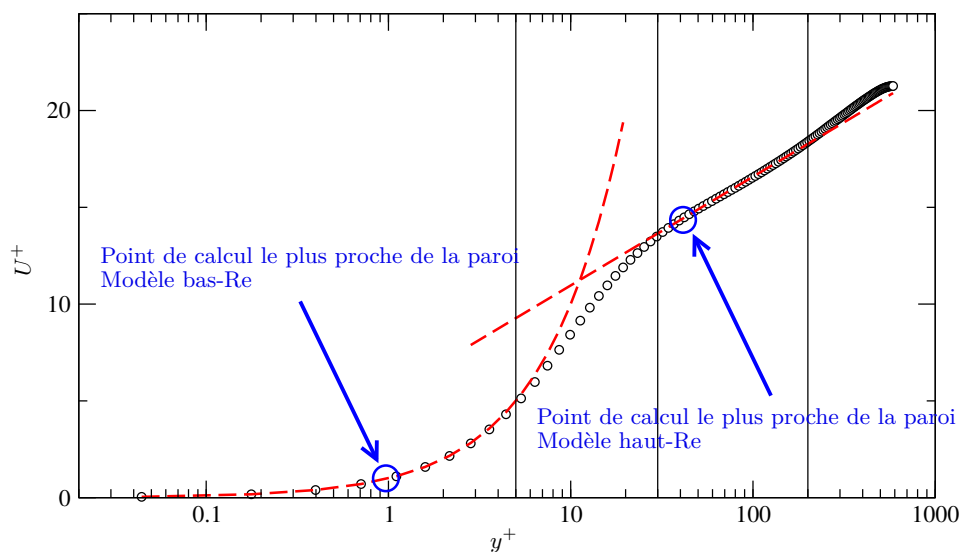
232

- ✓ Ces lois sont obtenues à partir d'hypothèses très fortes :
 - ↪ écoulement au-dessus d'une plaque plane (canal ou couche limite) ;
 - ↪ très haut Reynolds (limite des Re infini) ;
 - ↪ pas de gradient de pression.
- ✓ Ces hypothèses sont très strictes, elles ne s'appliquent en fait *jamais*.
- ✓ Cependant, les conclusions sont fondamentales : le profil de vitesse, les tensions de Reynolds et la dissipation, adimensionnés par la vitesse de frottement et la viscosité, ont un comportement qui ne dépend pas du nombre de Reynolds \Rightarrow ils sont en quelque sorte « universels ».
- ✓ En écoulements réels ($Re \neq \infty$, parois courbes, gradients de pression, tridimensionalité, séparation, *etc.*) on doit considérer que
 - ↪ soit le comportement « universel » est perturbé
 - ↪ soit il est complètement modifié (aux points de séparation, par exemple)

233

7.4.2. Stratégie

- ✓ Le profil universel de vitesse en proche paroi montre que, pour résoudre l'équation de la vitesse moyenne jusqu'à la paroi, il faut placer le point de calcul le plus proche de la paroi en $y^+ \simeq 1$, puisque $\frac{\partial U^+}{\partial y^+} = 1$.



234

- ✓ Cette condition est *très stricte* : par exemple, pour un écoulement à Reynolds 10^6 , d'échelle caractéristique (géométrie) de l'ordre du mètre, la position $y^+ = 1$ correspond environ à $y = 20 \mu\text{m}$.
 - ⇒ Par le passé (années 70-80), on ne pouvait pas se permettre des maillages aussi fins.
- ✓ Aujourd'hui, la puissance de calcul est suffisante, mais dans une géométrie complexe, il est extrêmement difficile, sinon impossible, de satisfaire la condition $y^+ \simeq 1$ partout (au mieux, générer le maillage est très long).
- ✓ La stratégie des lois de paroi :
 - ↪ On utilise un modèle haut-Reynolds ($k-\varepsilon$ standard, RNG, Rotta+IP, SSG, *etc.*).
 - ↪ Le point de calcul le plus proche de la paroi est placé en zone logarithmique.
 - ↪ On n'utilise plus les conditions aux limites exactes ($U = 0$, $k = 0$, $\overline{u_i u_j} = 0$, ...), mais des lois de paroi, basées sur les lois « universelles » obtenues en zone log.
 - ↪ Ces conditions aux limites artificielles correspondent à un glissement avec frottement.

235

7.4.3. Avantages des lois de paroi

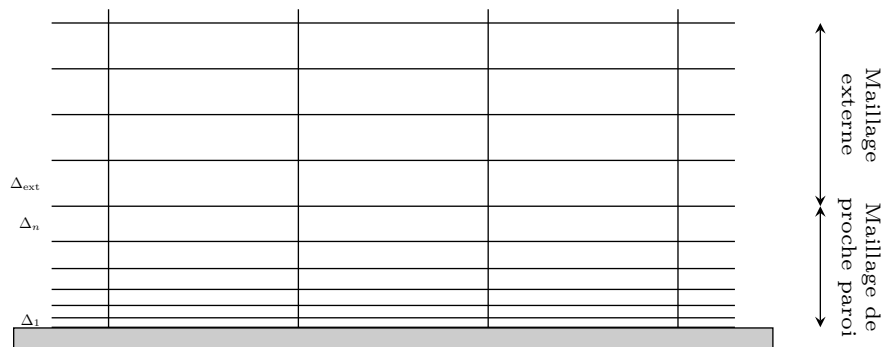
- ✓ Elles donnent de bons résultats lorsque la situation est proche des conditions idéales (très haut Reynolds, écoulement parallèle à la paroi, faible courbure des parois, *etc.*).
- ✓ Elles permettent des économies substantielles en nombre de mailles.
- ✓ Elles facilitent la construction du maillage.
- ✓ Elles sont robustes : même si leur champ d'application est en théorie très limité, on peut les utiliser tout le temps (ce qui ne garantit pas la qualité des résultats).

236

✓ Il ne faut cependant pas croire que cela réduit le nombre de mailles d'un facteur 30.

↪ En effet, les maillages utilisés sont progressifs dans la région de proche paroi : souvent, il y a une croissance géométrique des couches de mailles : $\Delta_i = r\Delta_{i-1}$, où r est une raison géométrique.

↪ On veut mailler la région de proche paroi jusqu'à une distance d avec un maillage progressif, et ensuite la région externe avec un maillage constant.



237

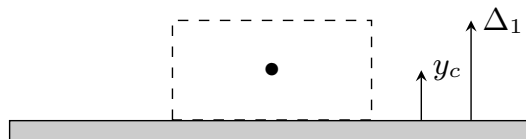
↪ On veut choisir les deux épaisseurs Δ_1 et Δ_{ext} . Le taux d'expansion r et le nombre de couches de cellules n sont imposés par les deux relations

$$\Delta_{\text{ext}} = \Delta_1 r^n \quad \text{and} \quad d = \Delta_1 \frac{r^n - 1}{r - 1}$$

où d est la distance couverte par le maillage progressif.

↪ Un point de discrétisation le plus proche de la paroi situé à $y_c^+ = 1$ signifie

$$\Delta_1^+ = \frac{\Delta_1 u_\tau}{\nu} \simeq 2 \text{ ce qui implique } \Delta_1 \simeq 2 \frac{\nu}{u_\tau}$$



↪ Si on retient la règle à vue de nez $u_\tau \simeq 5\%U_\infty$, on a $\Delta_1 \simeq 2 \frac{\nu}{0,05U_\infty} \simeq \frac{d}{0,025Re}$

238

↪ On a

$$r = 1 + \frac{\Delta_{\text{ext}}}{d} - \frac{1}{0.025 Re} \xrightarrow{Re \rightarrow \infty} 1 + \frac{\Delta_{\text{ext}}}{d}$$

On peut voir que pour les grands nombres de Reynolds, un taux d'expansion r de 1,1 veut dire que l'épaisseur Δ_{ext} des couches externes est d'à peu près 10% de d .

↪ Ainsi, pour les grands Re ,

$$n = \frac{\ln Re}{\ln r} + \frac{\ln(0,025(r-1))}{\ln r}$$

▷ On a donc un nombre de couches qui varie en $\ln Re$.

▷ Les tailles de mailles dans les directions parallèles à la paroi ne dépendent pas du Reynolds, mais uniquement de la géométrie.

⇒ Au total, le nombre de mailles varie en $\ln Re$, à comparer avec le Re^3 de la DNS!

239

↪ Avec des lois de paroi, on prend une épaisseur Δ_1 plus grande d'un facteur 30.

On obtient

$$n = \frac{\ln Re}{\ln r} + \frac{\ln(0,025(r-1)/30)}{\ln r} = \frac{\ln Re}{\ln r} + \frac{\ln(0,025(r-1))}{\ln r} - \frac{\ln 30}{\ln r}$$

↪ A grand Re , il y a donc juste un nombre de couches constant

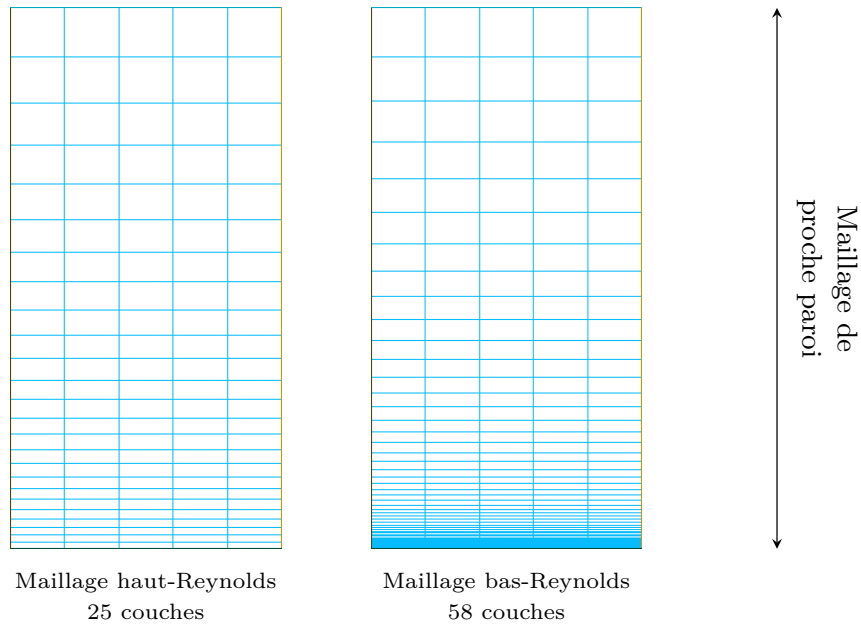
$$\frac{\ln 30}{\ln r} \simeq \frac{3,4}{r-1} \simeq \frac{3,4}{\Delta_{\text{ext}}/d} \text{ en plus pour passer en stratégie bas-Reynolds.}$$

↪ Ce nombre dépend uniquement du rapport $\frac{\Delta_{\text{ext}}}{d}$. Par exemple, pour

$\Delta_{\text{ext}} = 10\% d$, il y a environ 34 couches en plus, quel que soit le Reynolds.

240

↪ Exemple : maillages de proche paroi pour $Re = 100\,000$, avec $\Delta_{\text{ext}} = 10\%d$



↪ Pour un gros cas industriel à très haut Reynolds, on peut espérer un facteur 2 ou 3 en nombre de mailles total, ce qui n'est déjà pas mal !

241

7.4.4. Limitations des lois de paroi

- ✓ Les relations ne s'appliquent en théorie pas : aux points d'arrêt, de décollement, de recollement, dans les zones de recirculation, quand la couche limite subit un gradient de pression, quand la paroi est courbe, quand l'écoulement est 3D, *etc.*
 - ✓ Il faut bien maîtriser la position du point de discretisation le plus proche de la paroi : il doit être situé dans la zone log, c'est-à-dire entre $y^+ = 30$ et environ $1/10^e$ de l'épaisseur de la couche limite
- ⇒ on peut souvent évaluer à l'avance la taille des mailles adéquate, mais il faut toujours vérifier a posteriori (en calculant u_τ à partir des résultats).

242

- ✓ Il existe des lois de parois élaborées qui :
 - ↪ prennent en compte l'influence d'un gradient de pression ;
 - ↪ assurent un comportement à peu près correct même si le point de discrétisation le plus proche de la paroi est en dessous de $y^+ = 30$ (lois de paroi *adaptatives*).
- ✓ Remarque : si ce point est situé en dessous de la zone log (zone tampon, sous-couche visqueuse), les modèles haut-Reynolds ne sont pas valables \Rightarrow les lois de paroi adaptatives sont nécessairement utilisées avec des modèles bas-Reynolds.
 - \Rightarrow La plupart des codes CFD proposent maintenant de telles stratégies hybrides bas-Reynolds/haut-Reynolds (adaptive wall functions (AWF), enhanced wall treatment, etc.) : les conditions aux limites utilisées pondèrent des lois de paroi et les conditions aux limites exactes :
 - ▷ Si le maillage est grossier localement, les AWF tendent vers les lois de paroi standards.
 - ▷ Si le maillage est fin localement, les AWF tendent vers les conditions aux limites exactes.
 - ▷ Si le maillage est entre les deux, les AWF pondèrent empiriquement ces deux cas limites.

243

7.5. Les modèles bas-Reynolds utilisant des fonctions d'amortissement

- ✓ Pour éviter l'utilisation des lois de parois, il faut intégrer les modèles jusqu'à la paroi.
- ✓ Pour cela, il faut corriger leur mauvais comportement dans la zone de proche paroi.
- ✓ La manière la plus simple est de « forcer » un modèle à reproduire des données (expérimentales ou de DNS) en introduisant des *fonctions d'amortissement*.
- ✓ Par exemple, pour corriger le $k-\varepsilon$ standard, on introduit souvent une fonction f_μ dans la viscosité turbulente :

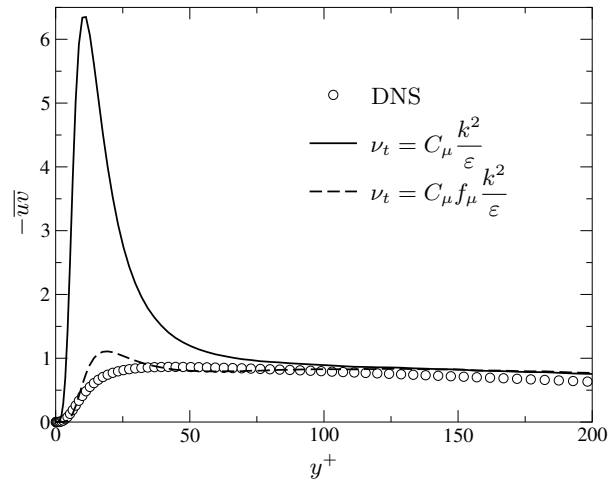
$$\nu_t = C_\mu f_\mu \frac{k^2}{\varepsilon}$$

244

✓ Lam & Bremhorst (1981), par ex., proposent :

$$f_\mu = \left[1 - \exp \left(-0,0165 \frac{\sqrt{k}y}{\nu} \right) \right]^2 \left(1 + \frac{20,5}{Re_t} \right)$$

qui permet de corriger la prédiction de \overline{uv} en canal.



245

✓ On voit que cette fonction dépend à la fois de la distance à la paroi et du nombre de Reynolds turbulent.

✓ Certains modèles ne dépendent que de l'un ou de l'autre :

↪ dépendance en $Re_y = \sqrt{k}y/\nu \Rightarrow$ actif uniquement dans la zone de paroi.

↪ dépendance en $Re_t \Rightarrow$ actif dans toutes les zones bas-Reynolds, y compris en proche paroi.

✓ Il existe un grand nombre de modèles de ce type.

✓ Des fonctions d'amortissement sont également nécessaires dans l'équation de ε (fonctions venant alors en facteur de $C_{\varepsilon 1}$ et $C_{\varepsilon 2}$).

✓ Ces modèles utilisant des fonctions d'amortissement sont simplement appelés (de manière ambiguë) **modèles bas-Reynolds**.

246

- ✓ Cette approche permet de s'affranchir de l'utilisation des lois de paroi.
 - ✓ Elle requiert un point de discrétisation le plus proche de la paroi situé en $y^+ \simeq 1$.
 - ✓ Les fonctions d'amortissement sont non-linéaires (exponentielles) \Rightarrow parfois, difficultés numériques.
 - ✓ Les fonctions d'amortissement sont très empiriques, choisies pour reproduire un type d'écoulements particulier (couche limite).
- \Rightarrow manque d'universalité (mais moins que les lois de paroi).
- ✓ Cette approche est aussi applicable aux modèles au second ordre.

247

7.6. Modèles à deux couches

- ✓ Les modèles dits à *deux couches* divisent l'écoulement en 2 régions : la région de proche paroi et le reste du domaine.
- ✓ Dans le reste du domaine, les équations du modèle de base sont résolues (par ex., le $k-\varepsilon$ standard).
- ✓ Dans la zone de proche paroi, un modèle à 1 équation est utilisé : l'équation de k est résolue, mais ε est obtenu par une relation algébrique.
- ✓ Exemple : le modèle de Norris et Reynolds (1975).

$$\varepsilon = \frac{k^{3/2}}{\ell} \left(1 + \frac{5.3}{Re_y} \right) \quad \text{avec } \ell \text{ donné par} \quad \ell = \kappa C_\mu^{-3/4} y$$

- ✓ Une fonction d'amortissement est également utilisée pour la viscosité turbulente :

$$f_\mu = 1 - \exp \left(-\frac{Re_y}{50.5} \right)$$

248

- ✓ Un test est nécessaire pour déterminer dans quelle zone on est : par exemple, la valeur $f_\mu = 0.95$ peut être choisie comme limite de l'application du modèle à 1 équation \Rightarrow la limite est dans la zone log.
- ✓ Ces modèles nécessitent un point de discrétisation le plus proche de la paroi situé en $y^+ \simeq 1$.
- ✓ Ils s'avèrent en général plus stables numériquement que les modèles bas-Reynolds (avec fonction d'amortissement).
- ✓ Remarque : le modèle à 1 équation utilisé en proche paroi n'est pas *complet*.
 - \leadsto Il est tout de même applicable parce qu'il est utilisé seulement en proche paroi où la valeur de ℓ peut être prescrite.
 - \leadsto On suppose ainsi que dans les configuration complexes la variation de l'échelle de longueur ℓ avec la distance à la paroi est la même que dans une couche limite simple.
- ✓ Ils sont plus empiriques que les modèles bas-Reynolds (prescription de ℓ).
- ✓ Cette approche est aussi applicable aux modèles au second ordre.

249

7.7. Le modèle $k-\omega$ SST

- ✓ Pour développer le modèle SST (Menter, 1994) est parti des remarques suivantes :
 - \leadsto le modèle $k-\varepsilon$ standard ne marche pas en proche paroi ;
 - \leadsto le modèle $k-\omega$ marche bien en proche paroi, mais est sensible au niveau de turbulence extérieur ;
 - \Rightarrow un modèle « mixte » conjugerait tous les avantages.
- ✓ L'idée est donc d'écrire un jeu d'équation qui tend vers le $k-\omega$ en proche paroi et vers le $k-\varepsilon$ loin des parois.
- ✓ La transition entre les deux modèles est réalisée grâce à des fonctions assez complexes qui dépendent de la distance à la paroi \Rightarrow le principe est simple, mais l'écriture est complexe.
- ✓ Ce modèle a été appliqué avec succès dans beaucoup de configurations. C'est actuellement l'un des modèles préférés des industriels de l'aéronautique.
- ✓ Cependant, c'est un modèle au premier ordre linéaire \Rightarrow il souffre des défauts de ces modèles, mais tire parti des bonnes propriétés du $k-\omega$ en proche paroi.

250

- ✓ En utilisant le changement de variables $\omega = \epsilon/(C_\mu k)$, le modèle k - ϵ peut s'écrire sous la forme d'un modèle k - ω :

$$\begin{aligned}\overline{u_i u_j} &= -2\nu_t S_{ij} + \frac{2}{3}k\delta_{ij} \\ \frac{\partial k}{\partial t} + U_k \frac{\partial k}{\partial x_k} &= P - \beta^* k\omega + \frac{\partial}{\partial x_k} \left[(\nu + \sigma_k \nu_t) \frac{\partial k}{\partial x_k} \right] \\ \frac{\partial \omega}{\partial t} + U_k \frac{\partial \omega}{\partial x_k} &= \alpha \frac{P}{\nu_t} - \beta \omega^2 + \frac{\partial}{\partial x_k} \left[(\nu + \sigma_\omega \nu_t) \frac{\partial \omega}{\partial x_k} \right] + 2(1 - F_1) \sigma_{\omega 2} \frac{1}{\omega} \frac{\partial k}{\partial x_i} \frac{\partial \omega}{\partial x_i}\end{aligned}$$

- ✓ Ce ne sont pas exactement les mêmes équations que le modèle k - ω : les coefficients en rouge sont différents ; il y a un terme additionnel $\frac{1}{\omega} \frac{\partial k}{\partial x_i} \frac{\partial \omega}{\partial x_i}$
- ✓ Le modèle est piloté par $F_1 = \tanh \left\{ \left\{ \min \left[\max \left(\frac{\sqrt{k}}{\beta^* \omega y}, \frac{500\nu}{y^2 \omega} \right), \frac{4\rho \sigma_{\omega 2} k}{CD_{k\omega} y^2} \right] \right\}^4 \right\}$
- ↪ Quand $F_1 \rightarrow 1$ (proche paroi) : le terme croisé disparaît et le modèle k - ω est retrouvé.
- ↪ Quand $F_1 \rightarrow 0$ (loin des parois) : le terme croisé est activé et les équations sont exactement celles du k - ϵ standard avec le changement de variable $\omega = \epsilon/k$.

251

- ✓ Les coefficients sont une pondération de ceux du k - ω et du k - ϵ

$$C = C_1 F_1 + C_2 (1 - F_1)$$

↪ Coefficients du k - ω :

$$\alpha_1 = 5/9 \quad ; \quad \beta_1 = 3/40 \quad ; \quad \sigma_{k1} = 0,85 \quad ; \quad \sigma_{\omega 1} = 0,5$$

↪ Coefficients du k - ϵ :

$$\alpha_2 = 0,44 \quad ; \quad \beta_2 = 0,0828 \quad ; \quad \sigma_{k2} = 1 \quad ; \quad \sigma_{\omega 2} = 0,856$$

- ✓ Pour éviter une surestimation de la tension de cisaillement en couche limite avec gradient de pression adverse (situation très importante en aéronautique), une borne est introduite sur la viscosité turbulente (d'où le nom SST pour *Shear Stress Transport*)

$$\nu_t = \frac{a_1 k}{\max(a_1 \omega, S F_2)} \quad ; \quad S = \sqrt{2 S_{ij} S_{ij}}$$

- ✓ Pour éviter l'anomalie au point d'arrêt, une borne est introduite sur la production

$$P = \min(\nu_t S^2, 10\beta^* k\omega)$$

252

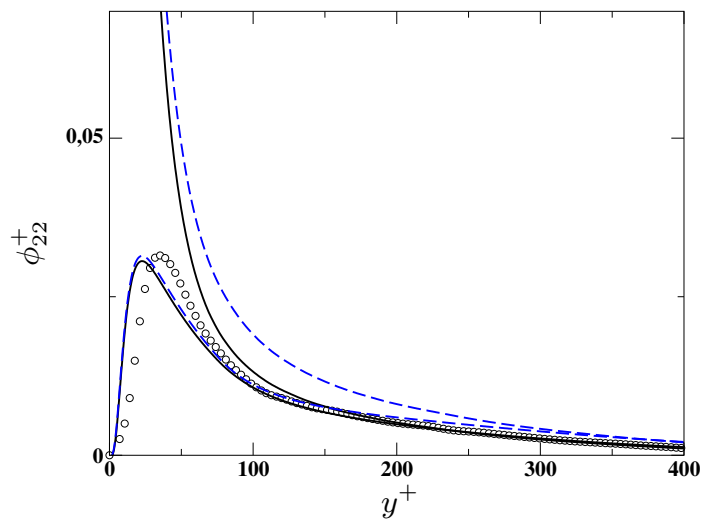
7.8. La relaxation elliptique

- ✓ Partant du constat que l'essentiel des problèmes des modèles au second ordre en proche paroi venaient des hypothèses de la théorie de Chou (localité, quasi-homogénéité), Durbin, en 1991, a proposé une théorie différente.
- ✓ Cette théorie montre que la corrélation pression-déformation est solution de l'équation :

$$\phi_{ij} - L^2 \nabla^2 \phi_{ij} = \phi_{ij}^h$$

- ✓ Cette équation est connue sous le nom d'*équation de relaxation elliptique*.
- ✓ On voit que :
 - ↪ ϕ_{ij} n'est pas donné par une relation algébrique, mais par une équation différentielle (une par composante).
 - ↪ On peut l'utiliser avec n'importe quel modèle quasi-homogène ϕ_{ij}^h (Rotta+IP, SSG, etc.).
 - ↪ Les hypothèses de localité et de quasi-homogénéité ne sont pas utilisées : seul le second membre ϕ_{ij}^h les utilisent, mais il n'est actif que loin de la paroi.

253



Effet de la relaxation elliptique sur les modèles : — — — Rotta+IP ; — SSG. Comparaison avec les données DNS en canal à $Re_\tau = 590$ (Moser *et al.*, 1999).

⇒ En reproduisant de manière fidèle la redistribution en proche paroi, on reproduit très bien l'effet de blocage (effet non-local).

254

✓ Inconvénients de la méthode

↪ On ajoute 6 équations à résoudre \Rightarrow modèle à 13 équations.

↪ Le modèle est instable numériquement

\Rightarrow ce modèle est resté du domaine de la recherche.

✓ Cependant, des modèles simplifiés utilisables en situation industrielle ont été développés :

↪ Modèle au second ordre : Elliptic Blending Reynolds-Stress Model (EBRSM, Manceau and Hanjalić, 2002), utilisant une seule equation différentielle additionnelle (modèle à 8 équations) et stable numériquement :

$$\alpha - L^2 \nabla^2 \alpha = 1$$

$$\phi_{ij}^* = (1 - \alpha^3) \phi_{ij}^w + \alpha^3 \phi_{ij}^h$$

où ϕ_{ij}^w est un modèle asymptotiquement correct.

↪ Ce modèle est disponible dans StarCCM+, dans Code_Saturne et sera bientôt disponible dans OpenFOAM.

255

↪ Modèle au premier ordre : modèle $\overline{v^2}$ - f , proposé par Durbin en 1991, disponible pour la plupart des codes commerciaux.

↪ Le modèle $\overline{v^2}$ - f est une simplification drastique du modèle au second ordre de Durbin utilisant la relaxation elliptique. Il consiste à remplacer la viscosité turbulente

$$\nu_t = C_\mu \frac{k^2}{\varepsilon}$$

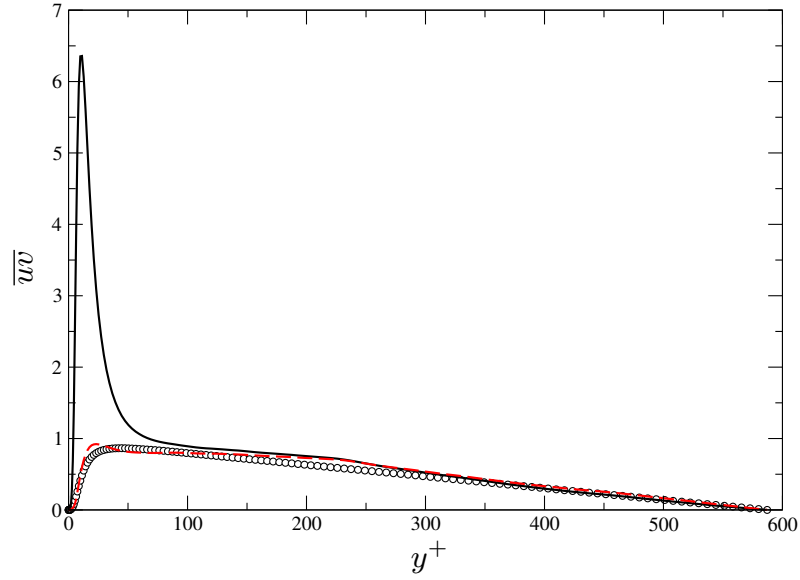
par

$$\nu_t = C_\mu \overline{v^2} \frac{k}{\varepsilon} \quad (21)$$

↪ L'échelle $\overline{v^2}$ (la composante du tenseur de Reynolds normale à la paroi) est en fait la bonne échelle à utiliser. par exemple, en écrivant le modèle de Daly et Harlow en canal :

$$\frac{\partial \overline{u_i u_j v}}{\partial y} = - \frac{\partial}{\partial y} \left(\underbrace{C_s \overline{v^2} \frac{k}{\varepsilon}}_{\nu_t} \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial y} \right)$$

256



Test *a priori* de \overline{uv} donné par :

—— la viscosité turbulente standard ;

--- La viscosité turbulente du modèle $\overline{v^2}-f$.

Données DNS de Moser *et al.* (1999) : canal à $Re_\tau = 590$

257

- ✓ Les équations pour $\overline{v^2}$ et pour son terme de redistribution f_{22} (appelé simplement f) sont indentiques à celles obtenues en canal (c'est-à-dire qu'on ne considère dans le modèle que la composante normale à la paroi).
- ✓ Ces équations valables en canal sont alors considérées comme valables dans toute configuration.
- ✓ Cette hypothèse est assez osée, mais il s'est avéré que le modèle donne de très bons résultats dans de nombreux cas.

$$\begin{aligned}
 D_t k &= P - \varepsilon + \nabla \cdot ((\nu + \nu_t) \nabla k) \\
 D_t \varepsilon &= \frac{C'_{\varepsilon 1} P - C_{\varepsilon 2} \varepsilon}{T} + \nabla \cdot \left(\left(\nu + \frac{\nu_t}{\sigma_\varepsilon} \right) \nabla \varepsilon \right) \\
 D_t \overline{v^2} &= k f - \frac{\overline{v^2}}{k} \varepsilon + \nabla \cdot ((\nu + \nu_t) \nabla \overline{v^2}) \\
 f - L^2 \nabla^2 f &= (C_1 - 1) \frac{(2/3 - \overline{v^2}/k)}{T} + C_2 \frac{P}{k} \\
 \nu_t &= C_\mu \overline{v^2} T \quad ; \quad P = 2\nu_t S_{ij} S_{ij} \\
 L &= C_L \max \left(\frac{k^{3/2}}{\varepsilon} ; C_\eta \left(\frac{\nu^3}{\varepsilon} \right)^{1/4} \right) \quad ; \quad T = \max \left(\frac{k}{\varepsilon} ; 6 \left(\frac{\nu}{\varepsilon} \right)^{1/2} \right)
 \end{aligned}$$

258

Modélisation thermique

261

262

1. Équations instantanées

Si on revient aux équations de Navier–Stokes, toujours dans le cas d’un fluide Newtonien incompressible, on a :

✓ Conservation de la masse (continuité) :

$$\frac{\partial \rho^*}{\partial t} + \frac{\partial \rho^* u_i^*}{\partial x_i} = 0 \quad (22)$$

✓ Conservation de la quantité de mouvement :

$$\frac{\partial \rho^* u_i^*}{\partial t} + \frac{\partial \rho^* u_i^* u_j^*}{\partial x_j} = -\frac{\partial p^*}{\partial x_i} + \frac{\partial}{\partial x_j} \left[\mu \left(\frac{\partial u_i^*}{\partial x_j} + \frac{\partial u_j^*}{\partial x_i} \right) \right] + \rho^* g_i \quad (23)$$

✓ Conservation de l’énergie :

$$\rho^* C_v \frac{\partial T^*}{\partial t} + \rho^* C_v \frac{\partial u_i^* T^*}{\partial x_i} = \frac{\partial}{\partial x_i} \left(\lambda \frac{\partial T^*}{\partial x_i} \right) + 2\mu s_{ij}^* s_{ij}^* \quad (24)$$

Les termes en rouge (ρ^* , μ , C_v , λ et μ) sont des fonctions de la température.

263

1.1. Approximations usuelles

✓ **Variation des propriétés physiques :**

On peut utiliser des lois approchées d’évolution avec la température des propriétés physiques du fluide.

▷ Par exemple, la loi de Sutherland est souvent utilisée pour décrire l’évolution de la viscosité avec la température :

$$\frac{\mu(T)}{\mu_0} = \left(\frac{T}{T_0} \right)^{3/2} \frac{T_0 + S}{T + S} \quad (25)$$

▷ La chaleur spécifique C_p et le nombre de Prandtl Pr sont souvent considérés comme constants, si bien que

$$\lambda(T) = \frac{\mu(T)C_p}{Pr} = \frac{\mu_0 C_p}{Pr} \left(\frac{T}{T_0} \right)^{3/2} \frac{T_0 + S}{T + S} \quad (26)$$

264

✓ **Approximation bas-Mach :**

→ Pour les bas nombres de Mach, on peut supposer que la masse volumique ne dépend plus de la pression, mais seulement de la température :

$$\rho^* = f(P^*, T^*) \quad (27)$$

→ Pour un gaz parfait, on a

$$p^* = \rho^* r T^* \quad (28)$$

et donc

$$d\rho^* = \frac{\partial \rho^*}{\partial P^*} \bigg|_{T^*} dP^* + \frac{\partial \rho^*}{\partial T^*} \bigg|_{P^*} dT^* = -\frac{\rho^*}{T^*} dT^* \quad (29)$$

et

$$\rho^* = \rho_0^* \frac{T_0^*}{T^*} \quad (30)$$

→ L'écoulement est ainsi considéré incompressible, mais la masse volumique varie comme l'inverse de la température : le fluide est dilatable.

→ Les équations du mouvement peuvent être obtenus par développements asymptotiques à la limite des petits nombres de Mach.

265

1.2. Approximation de Boussinesq

✓ En supposant que les écarts de température ne sont pas trop grands, on peut appliquer **l'approximation de Boussinesq** :

→ Les variations de masse volumique sont négligées dans ces équations ($\rho^* = \rho_0$)

→ sauf dans le terme de flottabilité $\rho^* g_i$.

✓ Simplifications supplémentaires : dans ce cas, il est classique de supposer en plus que

→ μ , k et C_v sont indépendants de la température ;

→ Les variations de masse volumique dans le terme de flottabilité sont linéaires en fonction de la température :

$$\rho^* = \rho_0^* - \beta \rho_0^* (T^* - T_0^*) \quad \text{avec } \beta = -\frac{1}{\rho_0^*} \frac{\partial \rho^*}{\partial T} \quad (31)$$

et donc :

$$\rho^* g_i = \rho_0^* g_i - \rho_0^* g_i \beta (T^* - T_0) \quad (32)$$

266

✓ On obtient alors les équations suivantes :

$$\frac{\partial u_i^*}{\partial x_i} = 0 \quad (33)$$

$$\frac{\partial u_i^*}{\partial t} + \frac{\partial u_i^* u_j^*}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho_0} \frac{\partial p^{**}}{\partial x_i} + \nu \frac{\partial^2 u_i^*}{\partial x_j \partial x_j} - \beta g_i (T^* - T_0) \quad (34)$$

$$\frac{\partial T^*}{\partial t} + \frac{\partial u_i^* T^*}{\partial x_i} = \alpha \frac{\partial^2 T^*}{\partial x_i \partial x_i} \quad (35)$$

où $\alpha = \frac{\lambda}{\rho C_p}$ est la diffusivité moléculaire.

✓ Remarques :

↪ On a de nouveau « absorbé » la pression hydrostatique dans p^{**} :

$$p^{**} = p^* - \rho_0 g_j x_j \delta_{ij} \quad (36)$$

↪ À bas Mach, la source de chaleur due à la dissipation visqueuse

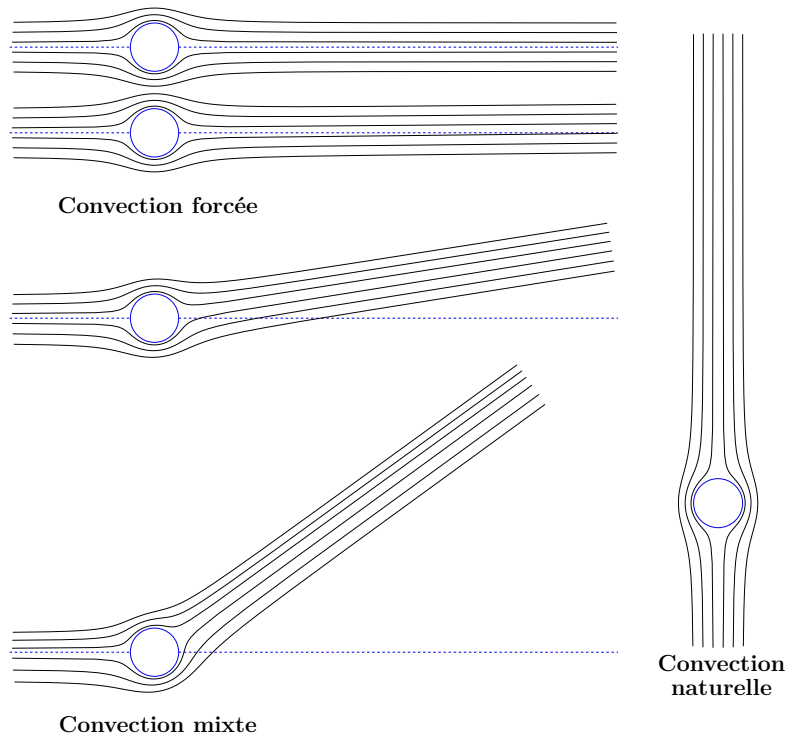
$$2\mu s_{ij}^* s_{ij}^*$$

est négligée.

267

2. Les différents régimes

2.1. Exemple



268

2.2. Nombre de Richardson

- ✓ Poids relatif du terme de flottabilité par rapport au terme de convection = nombre de Richardson

$$\frac{\partial u_i^*}{\partial t} + \frac{\partial u_i^* u_j^*}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho_0} \frac{\partial p^*}{\partial x_i} + \nu \frac{\partial^2 u_i^*}{\partial x_j \partial x_j} - \beta g_i (T^* - T_0) \quad (37)$$

$$\frac{\partial u_i^* u_j^*}{\partial x_j} \simeq \frac{U_{\text{ref}}^2}{L_{\text{ref}}} \quad ; \quad \beta g_i (T^* - T_0) \simeq \beta g \Delta T \Rightarrow Ri = \frac{\beta g \Delta T L_{\text{ref}}}{U_{\text{ref}}^2}$$

- ✓ Il peut aussi être vu comme un rapport d'échelles de temps

$$\leadsto \text{Échelle de temps des phénomènes convectifs : } \frac{\partial u_i^*}{\partial t} \simeq \frac{\partial u_i^* u_j^*}{\partial x_j} \Rightarrow \tau_{\text{conv}} = \frac{L_{\text{ref}}}{U_{\text{ref}}}$$

- ↳ Échelle de temps des phénomènes de flottabilité :

$$\frac{\partial u_i^*}{\partial t} \simeq \beta g_i (T^* - T_0) \Rightarrow \tau_{\text{flott}} = \frac{U_{\text{ref}}}{\beta g \Delta T}$$

$$\Rightarrow Ri = \frac{\tau_{\text{conv}}}{\tau_{\text{flott}}} \quad (38)$$

269

- ✓ Lorsque le nombre de Richardson est petit devant un ($Ri \ll 1$), on peut considérer qu'on est en convection forcée.
- ✓ Dans ce cas, la thermique n'ayant pas d'influence sur la dynamique, on n'a pas besoin de modifier la modélisation des tensions de Reynolds.

3. Décomposition de Reynolds

- ✓ En introduisant la décomposition de Reynolds, avec $T^* = T + \theta$, on arrive alors à :

$$\frac{\partial U_i}{\partial x_i} = 0 \quad (39)$$

$$\frac{\partial U_i}{\partial t} + U_j \frac{\partial U_i}{\partial x_j} = -\frac{1}{\rho} \frac{\partial P}{\partial x_i} + \nu \frac{\partial^2 U_i}{\partial x_j \partial x_j} - \frac{\partial \overline{u_i u_j}}{\partial x_j} - \beta g_i (T - T_0) \quad (40)$$

$$\frac{\partial T}{\partial t} + U_i \frac{\partial T}{\partial x_i} = \alpha \frac{\partial^2 T}{\partial x_i \partial x_i} - \frac{\partial \overline{u_i \theta}}{\partial x_i} \quad (41)$$

- ✓ On voit donc apparaître, par rapport au cas sans thermique, trois nouvelles inconnues : les flux thermiques turbulents $\overline{u_i \theta}$.

271

- ✓ Les flux thermiques turbulents jouent le même rôle pour la température moyenne que les tensions de Reynolds pour la vitesse moyenne : ils augmentent le transport d'énergie interne (alors qu'il s'agissait de quantité de mouvement pour les tensions de Reynolds). On a comme pour les $\overline{u_i u_j}$ le choix de la modélisation au premier ou au second ordre.
- ✓ La modélisation des flux thermiques a reçu beaucoup moins d'attention que la modélisation des tensions de Reynolds. La raison essentielle est qu'il est très difficile de les mesurer. Il a donc fallu attendre les années 80 pour pouvoir les connaître dans quelques cas grâce à la DNS. On va entrer beaucoup moins dans les détails que pour les tensions de Reynolds. Pour une revue complète, consulter par exemple l'article d'Hanjalić [32].

272

4. La convection forcée

- ✓ Lorsque le nombre de Richardson est petit devant un ($Ri \ll 1$), on peut considérer qu'on est en convection forcée.
- ✓ Dans ce cas, la thermique n'ayant pas d'influence sur la dynamique, on n'a pas besoin de modifier la modélisation des tensions de Reynolds.
- ✓ De la même manière que pour les tensions de Reynolds, on peut alors chercher à modéliser les flux thermiques turbulents par une relation algébrique (modèle au premier ordre).

273

4.1. Hypothèse de simple gradient (*Simple Gradient Diffusion Hypothesis, SGDH*)

- ✓ On écrit simplement les flux thermiques turbulents de la manière suivante :

$$\overline{u_i \theta} = -\alpha_t \frac{\partial T}{\partial x_i} \quad (42)$$

- ✓ La diffusivité turbulente est reliée directement à la viscosité turbulente :

$$\alpha_t = \nu_t / \sigma_t. \quad (43)$$

- ✓ C'est l'analogue de la relation de Boussinesq pour les tensions de Reynolds (à la différence qu'on a ici un vecteur, et non un tenseur). Cela correspond à la loi de Fourier pour la diffusion moléculaire.

274

- ✓ σ_t est le nombre de Prandtl turbulent. Il peut être pris constant (en général, $\sigma_t = 0,9$ ou 1) ou calculé en utilisant une corrélation expérimentale, par exemple, la corrélation de Kays et Crawford

$$\sigma_t = \frac{1}{0,5882 + 0,228(\nu_t/\nu) - 0,0441(\nu_t/\nu)^2[1 - \exp(-5,165/(\nu_t/\nu))]} \quad (44)$$

- ✓ Cela suppose un lien direct entre la diffusivité turbulente et la viscosité turbulente, c'est-à-dire une similitude entre les échelles de longueur et de temps thermiques et dynamiques.
- ✓ Supposer que le nombre de Prandtl turbulent est de l'ordre de 1 revient à dire que la turbulence transporte la chaleur aussi rapidement que la quantité de mouvement. Cette hypothèse est appelée *analogie de Reynolds*.

275

4.2. Modèles $k-\varepsilon-\overline{\theta^2}-\varepsilon_\theta$

- ✓ Pour s'affranchir de cette hypothèse restrictive, on peut définir le rapport des échelles de temps $R = \tau_\theta/\tau$, où $\tau = k/\varepsilon$ et $\tau_\theta = k_\theta/\varepsilon_\theta$.
- ✓ Ici, k_θ est, par analogie à la dynamique, la demi-variance de température $k_\theta = \overline{\theta^2}/2$
- ✓ ε_θ est son taux de dissipation.
- ✓ On peut utiliser directement τ_θ pour évaluer la diffusivité turbulente par :

$$\alpha_t = k\tau_\theta \quad (45)$$

- ✓ Cependant beaucoup d'auteurs suggèrent l'utilisation d'une échelle de temps composite τ_m , fonction à la fois de τ_θ et de τ .

276

✓ Par exemple, Nagano, Tagawa, Tsuji (1991) suggèrent la relation suivante :

$$\tau_m = \frac{k}{\varepsilon} \left[(2R)^2 + 3,4(2R)^{1/2} \left(\frac{\nu_t}{\nu} \right)^{-3/4} \right] \quad (46)$$

✓ On voit alors que pour calculer le rapport d'échelles de temps R , on a besoin d'avoir k_θ et ε_θ .

✓ On doit alors résoudre des équations de transport supplémentaires pour ces deux variables : on aboutit alors souvent à un modèle à 4 équations :

$k-\varepsilon-k_\theta-\varepsilon_\theta$, ou, ce qui est la même chose $k-\varepsilon-\overline{\theta^2}-\varepsilon_{\theta^2}$.

277

✓ On écrit alors l'équation de transport exacte de $\overline{\theta^2}$:

$$\frac{\partial \overline{\theta^2}}{\partial t} + U_k \frac{\partial \overline{\theta^2}}{\partial x_k} = \underbrace{-2\overline{\theta u_k} \frac{\partial T}{\partial x_k}}_{P_\theta} - \underbrace{2\alpha \frac{\partial \overline{\theta}}{\partial x_k} \frac{\partial \overline{\theta}}{\partial x_k}}_{\varepsilon_\theta} + \underbrace{\frac{\partial}{\partial x_k} \left(\alpha \frac{\partial \overline{\theta^2}}{\partial x_k} \right)}_{D_\theta^\alpha} + \underbrace{\frac{\partial}{\partial x_k} (-\overline{u_k \theta^2})}_{D_\theta^t} \quad (47)$$

✓ On reconnaît, comme d'habitude, un terme de production P_θ , un terme de dissipation ε_θ , un terme de diffusion moléculaire D_θ^α et un terme de transport turbulent D_θ^t .

✓ On modélise par exemple D_θ^t par une diffusivité turbulente :

$$D_\theta^t = \frac{\partial}{\partial x_k} \left(\alpha_t \frac{\partial \overline{\theta^2}}{\partial x_k} \right) \quad (48)$$

✓ Pour ε_θ , on résout une équation de transport analogue à celle utilisée pour ε , mais l'analyse de son équation exacte suggère de faire intervenir à la fois des termes de production et de dissipation thermique et dynamique :

$$\frac{D\varepsilon_\theta}{Dt} = C_{P1} \frac{\varepsilon_\theta}{\overline{\theta^2}} P_\theta + C_{P2} \frac{\varepsilon_\theta}{k} P - C_{D1} \frac{\varepsilon_\theta^2}{\overline{\theta^2}} - C_{D2} \frac{\varepsilon_\theta}{k} \varepsilon + \frac{\partial}{\partial x_j} \left[\left(\alpha + \frac{\alpha_t}{\sigma_\theta} \right) \frac{\partial \varepsilon_\theta}{\partial x_j} \right] \quad (49)$$

278

4.3. Hypothèse de gradient généralisé (*Generalized Gradient Diffusion Hypothesis, GGDH*)

- ✓ Le modèle SGDH est un modèle de diffusivité isotrope.
- ✓ De manière analogue au modèle de Daly–Harlow pour les corrélations triples $\overline{u_i u_j u_k}$, on peut utiliser la formulation *anisotrope*,

$$\overline{u_i \theta} = -C_\theta \frac{k}{\varepsilon} \overline{u_i u_j} \frac{\partial T}{\partial x_j} \quad (50)$$

- ✓ Dans ce modèle, on a besoin des $\overline{u_i u_j}$, donc il est typiquement associée à des modèles au second ordre.
- ✓ On peut également, comme pour le modèle SGDH, utiliser à la place de l'échelle de temps dynamique k/ε l'échelle de temps thermique τ_θ ou une échelle composite, en résolvant alors des équations de transport supplémentaires pour $\overline{\theta^2}$ et ε_θ .

279

4.4. Modèles au second ordre

- ✓ On peut évidemment aussi utiliser un modèle au second ordre, en résolvant des équations de transport pour les $\overline{u_i \theta}$.
- ✓ On va détailler ce cas dans la suite, pour la convection mixte ou naturelle.

280

5. Convection mixte ou naturelle

- ✓ Lorsque le nombre de Richardson n'est pas petit devant un, on ne peut plus négliger l'influence de la flottabilité sur la dynamique.
- ✓ Lorsque le nombre de Richardson est très grand devant un, on parle de convection naturelle (le moteur de l'écoulement est purement thermique).
- ✓ Dans les cas intermédiaires entre convection forcée et convection naturelle, on parle de convection mixte.

281

5.1. Influence sur la dynamique

- ✓ Pour comprendre l'influence de la thermique sur la dynamique, il est nécessaire d'écrire les équations de transport exactes des tensions de Reynolds :

$$\frac{D\overline{u_i u_j}}{Dt} = P_{ij} + D_{ij}^\nu + D_{ij}^T + \phi_{ij} + D_{ij}^p - \varepsilon_{ij} + G_{ij} \quad (51)$$

5.1.1. Modification de la production

- ✓ On voit donc apparaître, par rapport au cas sans thermique, un terme de production par la flottabilité :

$$G_{ij} = -\beta (\overline{u_i \theta g_j} + \overline{u_j \theta g_i}) \quad (52)$$

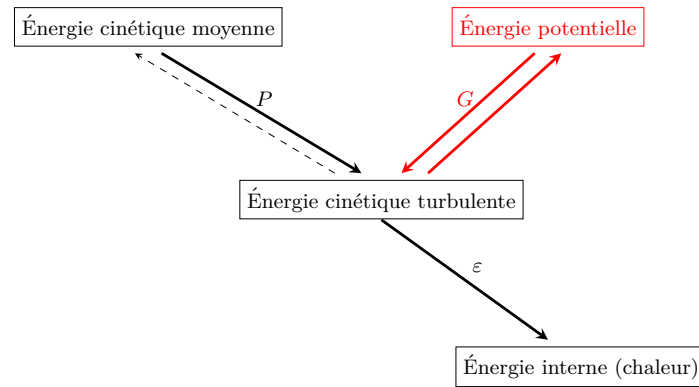
282

✓ Équation de transport pour k

$$\frac{Dk}{Dt} = P + G - \varepsilon + D^\nu + D^T + D^p \quad (53)$$

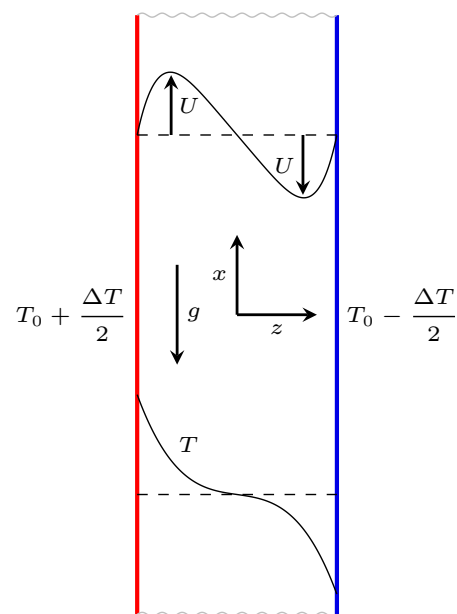
Production par flottabilité : $G = \frac{1}{2} G_{ii} = -\beta g_i \overline{u_i \theta}$

✓ Cascade d'énergie :



283

✓ Exemple : canal vertical différentiellement chauffé



= Convection naturelle

Écoulement entre deux plaques infinies, séparée d'une distance h , généré par la différence de température entre les deux parois : $\partial/\partial t = 0$; $\partial/\partial x = 0$; $\partial/\partial y = 0$; $V = 0$; $W = 0$.

284

- ✓ Ce cas est le cas le plus simple d'écoulement entièrement piloté par la thermique.
- ✓ Les équations de la vitesse moyenne et de la température moyenne se simplifient de la manière suivante :

$$0 = \nu \frac{\partial^2 U}{\partial z^2} - \frac{\partial \overline{uw}}{\partial z} + \beta g(T - T_0) \quad (54)$$

$$0 = \frac{\nu}{Pr} \frac{\partial^2 T}{\partial z^2} - \frac{\partial \overline{w\theta}}{\partial z} \quad (55)$$

285

- ✓ On voit que :
 - ↪ Comme en canal classique (écoulement généré par le gradient de pression), seule la composante de cisaillement du tenseur de Reynolds influe sur la vitesse moyenne (\overline{uv} pour un canal classique).
 - ↪ Le terme de flottabilité joue dans cet écoulement le rôle moteur que jouait le gradient de pression dans l'écoulement de canal classique.
 - ↪ Seule la composante $\overline{w\theta}$ influe sur le profil de température moyenne.

286

✓ Les termes de production des tensions de Reynolds se réduisent à :

Composante	Production	Production par flottabilité
$\overline{u^2}$	$-2\overline{uw}\frac{\partial U}{\partial z}$	$+2\beta g\overline{u\theta}$
$\overline{v^2}$	0	0
$\overline{w^2}$	0	0
\overline{uw}	$-\overline{w^2}\frac{\partial U}{\partial z}$	$+\beta g\overline{w\theta}$
k	$-\overline{uw}\frac{\partial U}{\partial z}$	$+\beta g\overline{u\theta}$

287

- ✓ On voit donc que les fluctuations de température interagissent avec les fluctuations de vitesse pour créer (ou supprimer) de la turbulence.
- ✓ La direction verticale est une direction privilégiée.
- ✓ Attention, nous allons voir que le signe des $\overline{u_i\theta}$ dépend très fortement de la stratification thermique, c'est-à-dire du signe de $\partial T/\partial x$, le gradient vertical de température moyenne (ici nul).
- ✓ La turbulence crée donc de l'agitation thermique, qui elle-même interagit avec la turbulence, en modifiant la répartition entre les composantes. On a là un effet complexe, qui typiquement sera beaucoup mieux pris en compte par la modélisation au second ordre.

288

5.1.2. Influence sur la redistribution

- ✓ Cependant, la flottabilité a également une influence indirecte sur certains termes, dont il faut tenir compte pour leur modélisation :

↪ La redistribution ϕ_{ij} est modifiée : en effet, l'analyse de Chou est modifiée par le fait que l'équation de la vitesse instantanée fait apparaître la flottabilité :

$$\phi_{ij} = \phi_{ij}^1 + \phi_{ij}^2 + \phi_{ij}^3 \quad (56)$$

via le terme noté ϕ_{ij}^3

289

▷ Ce terme est absolument similaire au terme rapide.

▷ Terme rapide ϕ_{ij}^2 (rappel)

ϕ_{ij}^2 est fonction du gradient de vitesse moyenne et de la turbulence dynamique :

$$\text{Production : } P_{ij} = -\overline{u_i u_k} \frac{\partial U_j}{\partial x_k} \quad \Rightarrow \quad \text{Modèle IP : } \phi_{ij}^2 = -C_2 \left(P_{ij} - \frac{2}{3} P \delta_{ij} \right)$$

▷ Terme de flottabilité ϕ_{ij}^3 : similaire

ϕ_{ij}^3 est fonction de $\beta \mathbf{g}$ et du couplage turbulence dynamique/thermique :

$$\begin{aligned} \text{Production : } G_{ij} &= -\beta g_i \overline{u_j \theta} - \beta g_j \overline{u_i \theta} & \Rightarrow & & \text{Modèle IP :} \\ \phi_{ij}^3 &= -C_3 \left(G_{ij} - \frac{2}{3} G \delta_{ij} \right) \end{aligned}$$

290

5.1.3. Influence sur la dissipation

✓ Le terme de dissipation ε_{ij} est également modifié

↪ On peut le voir en écrivant l'équation exacte de la dissipation, qui fait apparaître, comme pour les équations des $\overline{u_i u_j}$, des termes dûs à la flottabilité.

↪ La plupart du temps, on ne modifie pas directement la modélisation de ε_{ij} , mais seulement l'équation de transport de ε , dans laquelle on voit apparaître le terme de production de ε par la flottabilité :

$$G_\varepsilon = -2\beta g_i \nu \overline{\frac{\partial u_i}{\partial x_k} \frac{\partial \theta}{\partial x_k}} \quad (57)$$

✓ Un terme de flottabilité doit être ajouté à l'équation résolue pour la dissipation :

$$\frac{d\varepsilon}{dt} = C_{\varepsilon 1} \frac{\varepsilon}{k} P_k + G_\varepsilon - C_{\varepsilon 2} \frac{\varepsilon^2}{k} + D_\varepsilon \quad (58)$$

291

✓ Il n'y a pas de consensus dans la littérature : est-ce que la flottabilité influence significativement la cascade d'énergie \Rightarrow la dissipation ? Comment ?

↪ Influence négligeable : $G_\varepsilon = 0$

↪ Même influence que P_k : $G_\varepsilon = C_{\varepsilon 3} \frac{\varepsilon}{k} G_k$

↪ Stratification instable : influence ; Stratification stable : influence négligeable
avec $C_{\varepsilon 3} = C_{\varepsilon 1}$ ou $C_{\varepsilon 3} < C_{\varepsilon 1}$

$$G_\varepsilon = C_{\varepsilon 3} \frac{\varepsilon}{k} \max(G_k; 0)$$

↪ Influence fonction du *nombre de Richardson de flux* :

$$C_{\varepsilon 1} \frac{\varepsilon}{k} (P_k + G_k) (1 + C_{\varepsilon 3} Ri_f) \\ \text{avec } Ri_f = -\frac{G_k}{P_k + G_k}$$

292

5.2. Équations de transport des flux thermiques turbulents

- ✓ De la même manière que pour les tensions de Reynolds, on peut écrire l'équation de transport exacte des flux thermiques turbulents :

$$\begin{aligned}
 \frac{\partial \overline{u_i \theta}}{\partial t} + U_k \frac{\partial \overline{u_i \theta}}{\partial x_k} &= \underbrace{\frac{\partial}{\partial x_k} (-\overline{u_i u_k \theta})}_{D_{\theta i}^t} + \underbrace{\frac{\partial}{\partial x_k} \left(\frac{1}{\rho} \overline{p \theta \delta_{ik}} \right)}_{D_{\theta i}^p} \\
 &+ \underbrace{\frac{\partial}{\partial x_k} \left(\nu \theta \frac{\partial \overline{u_i}}{\partial x_k} + \alpha \overline{u_i} \frac{\partial \theta}{\partial x_k} \right)}_{D_{\theta i}^\nu} + \underbrace{\frac{1}{\rho} \overline{p} \frac{\partial \theta}{\partial x_i}}_{\phi_{\theta i}} \\
 &\underbrace{-\beta \overline{g_i \theta^2}}_{G_{\theta i}} - \underbrace{\left(\overline{u_i u_k} \frac{\partial T}{\partial x_k} + \overline{u_k \theta} \frac{\partial U_i}{\partial x_k} \right)}_{P_{\theta i}} - \underbrace{(\nu + \alpha) \overline{\frac{\partial u_i}{\partial x_k} \frac{\partial \theta}{\partial x_k}}}_{\varepsilon_{\theta i}} \quad (59)
 \end{aligned}$$

293

- ✓ Tous les termes nous sont déjà familiers, car ils sont similaires à ceux apparaissant dans les équations des tensions de Reynolds :

- \leadsto transport turbulent $D_{\theta i}^t$
- \leadsto diffusion par la pression $D_{\theta i}^p$
- \leadsto diffusion moléculaire $D_{\theta i}^\nu$
- \leadsto corrélation pression-gradient de température fluctuante, appelé ici *terme de brouillage* $\phi_{\theta i}$
- \leadsto production $P_{\theta i}$ et $G_{\theta i}$
- \leadsto dissipation $\varepsilon_{\theta i}$

294

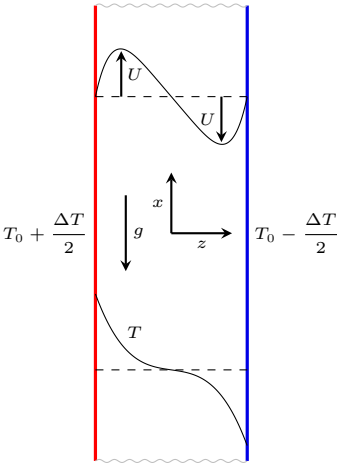
✓ Il y a cependant des différences importantes :

- ↪ La production $P_{\theta i}$ ne résulte plus seulement de l'interaction :
turbulence/gradient de vitesse moyenne mais d'une somme de l'interaction
turbulence/gradient de température moyenne et de l'interaction *flux thermiques*
turbulents/gradient de vitesse moyenne.
- ↪ La production $G_{\theta i}$ fait apparaître la variance de la température $\overline{\theta^2}$.
- ↪ La diffusion moléculaire doit être modélisée, sauf dans le cas où $\nu = \alpha$,
c'est-à-dire quand $Pr = 1$, car elle s'écrit alors $\frac{\partial}{\partial x_k} \left(\nu \frac{\partial \overline{u_i \theta}}{\partial x_k} \right)$.

5.3. Exemples illustrant le rôle des termes de production

5.3.1. Canal vertical différentiellement chauffé

✓ Dans ce cas, les termes de production des flux thermiques turbulents s'écrivent :



Comp.	Prod. grad. U	Prod. grad. T	Prod. flott.
$\overline{u\theta}$	$-\overline{w\theta} \frac{\partial U}{\partial z}$	$-\overline{uw} \frac{\partial T}{\partial z}$	$\beta g \overline{\theta^2}$
$\overline{v\theta}$	0	0	0
$\overline{w\theta}$	0	$-\overline{w^2} \frac{\partial T}{\partial z}$	0

✓ On voit que :

- ↪ La direction verticale est encore une direction privilégiée de production de flux thermiques turbulents.
- ↪ $\overline{w\theta}$, qui est la seule composante qui influe sur la température moyenne (cf. précédemment), est uniquement produite par interaction turbulence/gradient de température.
- ↪ Cela justifie que les modélisations en gradient (SGDH et GGDH) puisse fonctionner, bien que très simplifiées : le flux d'énergie allant de la paroi chaude vers la paroi froide suit le sens inverse du gradient de température moyenne et son intensité est pilotée par l'intensité de la turbulence.
- ↪ Il n'y a pas de production de $\overline{v\theta}$: cette composante est uniquement alimentée par le brouillage.

297

5.3.2. Canal en stratification instable

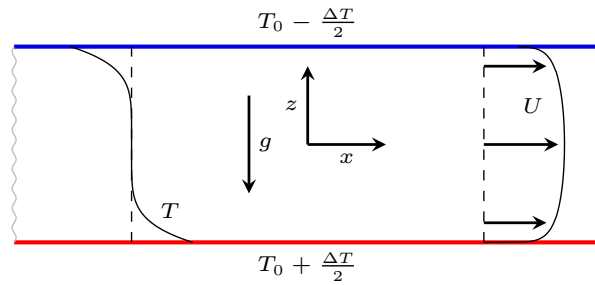
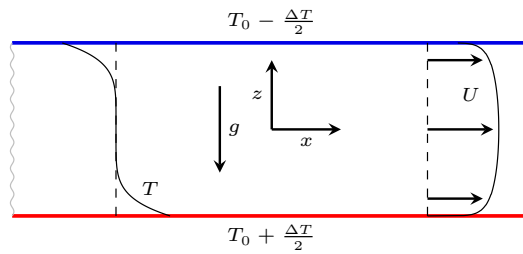


FIGURE : Écoulement entre deux plaques infinies, séparée d'une distance h , généré par un gradient de pression $\partial P / \partial x$, avec une différence de température entre les deux parois : $\partial / \partial t = 0$; $\partial / \partial x = 0$; $\partial / \partial y = 0$; $V = 0$; $W = 0$.

298



Comp.	Prod.	Prod. flott.
$\overline{w^2}$	$-2\overline{uw}\frac{\partial U}{\partial z}$	0
$\overline{v^2}$	0	0
$\overline{w^2}$	0	$2\beta g \overline{w\theta}$
k	$-\overline{uw}\frac{\partial U}{\partial z}$	$\beta g \overline{w\theta}$

Comp.	Prod. grad. U	Prod. grad. T	Prod. flott.
$\overline{u\theta}$	$-\overline{w\theta}\frac{\partial U}{\partial z}$	$-\overline{uw}\frac{\partial T}{\partial z}$	0
$\overline{v\theta}$	0	0	0
$\overline{w\theta}$	0	$-\overline{w^2}\frac{\partial T}{\partial z}$	$\beta g \overline{\theta^2}$

299

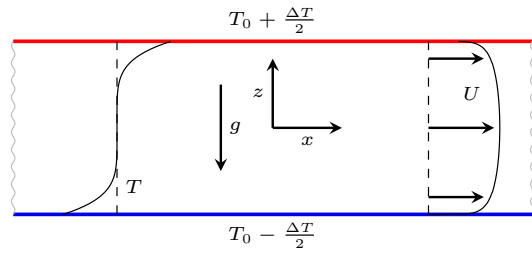
✓ Le gradient de température négatif produit un $\overline{w\theta}$ positif.

✓ Ce $\overline{w\theta}$ entre lui-même en jeu dans la production de $\overline{w^2}$.

⇒ Une stratification instable intensifie donc les fluctuations verticales.

300

5.3.3. Canal en stratification stable



Comp.	Prod. grad. U	Prod. flott.
$\overline{u^2}$	$-2\overline{uw}\frac{\partial U}{\partial z}$	0
$\overline{v^2}$	0	0
$\overline{w^2}$	0	$2\beta g\overline{w\theta}$
k	$-\overline{uw}\frac{\partial U}{\partial z}$	$\beta g\overline{w\theta}$

Comp.	Prod. grad. U	Prod. grad. T	Prod. flott.
$\overline{u\theta}$	$-\overline{w\theta}\frac{\partial U}{\partial z}$	$-\overline{uw}\frac{\partial T}{\partial z}$	0
$\overline{v\theta}$	0	0	0
$\overline{w\theta}$	0	$-\overline{w^2}\frac{\partial T}{\partial z}$	$\beta g\overline{\theta^2}$

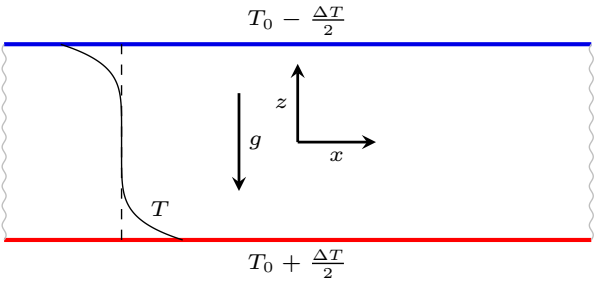
301

- ✓ Le gradient de température positif produit un $\overline{w\theta}$ négatif
 - ✓ qui entraîne une production négative de $\overline{w^2}$.
 - ✓ Une stratification stable amortit donc les fluctuations verticales.
 - ✓ Peut conduire à une turbulence à 2 composante (dans l'atmosphère ou l'océan, par exemple.
- ⇒ Cette analyse sur un cas simple montre comment une stratification thermique influe sur l'anisotropie de la turbulence.

302

5.3.4. Écoulement de Rayleigh-Bénard

- ✓ Cas particulier où il n'y a pas de gradient de pression ($\partial P/\partial x = 0$) et où la stratification est instable .



Profil de température en écoulement de Rayleigh-Bénard.

303

Comp.	Prod.	Prod. flott.	Comp.	Prod. grad. U	Prod. grad. T	Prod. flott.
$\overline{u^2}$	$-2\overline{uw}\frac{\partial U}{\partial z}$	0	$\overline{u\theta}$	$-\overline{w\theta}\frac{\partial U}{\partial z}$	$-\overline{uw}\frac{\partial T}{\partial z}$	0
$\overline{v^2}$	0	0	$\overline{v\theta}$	0	0	0
$\overline{w^2}$	0	$2\beta g \overline{w\theta}$	$\overline{w\theta}$	0	$-\overline{w^2}\frac{\partial T}{\partial z}$	$\beta g \overline{\theta^2}$
k	$-\overline{uw}\frac{\partial U}{\partial z}$	$\beta g \overline{w\theta}$				

- ✓ On voit (figure) que le gradient de température est nul au centre.
- ✓ Ainsi, dans la région centrale, $\partial T/\partial z = 0$, et la turbulence est produite par le terme de flottabilité $\beta g \overline{\theta^2}$ uniquement.
- ✓ Si $\beta g \overline{\theta^2}$ est négligé (SGDH ou GGDH) \Rightarrow profil de température laminaire (linéaire).

304

5.4. Modélisation des termes inconnus

5.4.1. Terme de brouillage

- ✓ Comme pour le terme de redistribution en dynamique, ce terme est le plus important à modéliser.
- ✓ On va ici ne présenter que le modèle le plus simple, mais on peut faire beaucoup plus sophistiqué! On peut notamment appliquer la méthode basée sur les formulations générales de relations tensorielles.
- ✓ Une analyse similaire à celle de Chou pour le terme de redistribution montre qu'on peut également séparer $\phi_{\theta i}$ en trois termes :

↪ Terme lent : de manière similaire au modèle de Rotta, Monin (1965) a proposé

$$\phi_{\theta i}^1 = -C_{\theta 1} \frac{1}{\tau} \overline{u_i \theta} \quad (60)$$

où τ est l'échelle de temps dynamique k/ε .

↪ Mais on peut aussi utiliser une échelle de temps composite (cf. discussion précédente sur le modèle SGDH).

305

- ✓ Terme rapide : on peut montrer analytiquement (moyennant une hypothèse de quasi-homogénéité) que ce terme peut être déduit du modèle de ϕ_{ij}^3 . Si on utilise le modèle $\phi_{ij}^3 = -C_3 \left(G_{ij} - \frac{2}{3} G \delta_{ij} \right)$, on obtient le modèle d'Owen (1973) pour $\phi_{\theta i}^2$

$$\phi_{\theta i}^2 = C_{\theta 2} \overline{u_k \theta} \frac{\partial U_i}{\partial x_k} \quad (61)$$

- ✓ Terme de flottabilité : comme pour la dynamique, on utilise le plus souvent un modèle d'isotropisation de la production par flottabilité (Owen, 1973) :

$$\phi_{\theta i}^3 = C_{\theta 3} \beta g_i \overline{\theta^2} \quad (62)$$

306

5.4.2. Termes de transport turbulent

- ✓ On adopte le modèle de Daly–Harlow, déjà utilisé pour la dynamique
- ✓ Le modèle représente à la fois les corrélations triples et la diffusion par la pression par :

$$D_{\theta i}^t + D_{\theta i}^p = \frac{\partial}{\partial x_k} \left(C_\theta \frac{1}{\tau} \overline{u_k u_l} \frac{\partial \overline{u_i \theta}}{\partial x_l} \right) \quad (63)$$

5.4.3. Termes de diffusion moléculaire

- ✓ Le modèle suivant est couramment utilisé :

$$D_{\theta i}^\nu = \frac{\partial}{\partial x_k} \left(\frac{\nu + \alpha}{2} \frac{\partial \overline{\theta u_i}}{\partial x_k} \right) \quad (64)$$

- ✓ Il a au moins le mérite de redonner le terme exact lorsque $\nu = \alpha$.

307

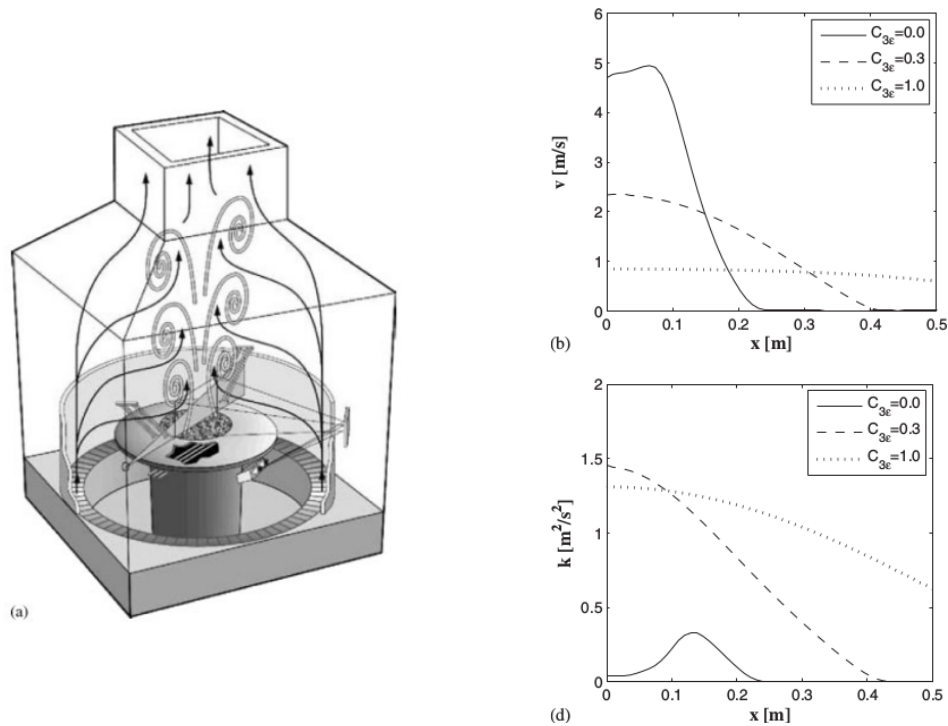
5.4.4. Vecteur de dissipation

- ✓ Pour les fluides les plus courants, le nombre de Prandtl n'est ni très petit ni très grand devant 1
- ✓ On fait la plupart du temps, comme dans le cas de la dissipation des tensions de Reynolds, ε_{ij} , l'hypothèse d'isotropie pour le vecteur dissipation du flux thermique turbulent $\varepsilon_{\theta i}$
- ✓ Cette hypothèse se traduit simplement par : $\varepsilon_{\theta i} = 0$ (vecteur isotrope=0)
- ✓ Attention : pour d'autres fluides (métaux liquides, par exemple), cette hypothèse n'est plus valable.

308

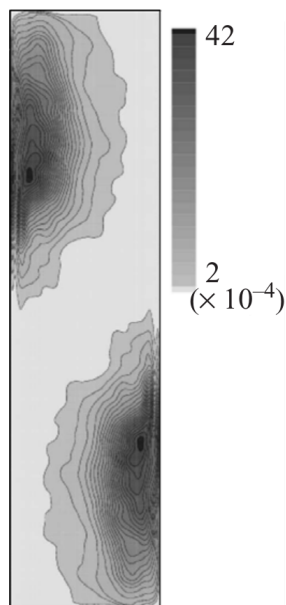
Exemple : panache turbulent de Chung & Devaud, 2008 [13]

Ici : $G_\varepsilon = C_{\varepsilon 1}(1 - C_{\varepsilon 3})\frac{\varepsilon}{k}G_k$



309

5.5. Transition et relaminarisation



Énergie cinétique turbulente
DNS d'une cavité
différentiellement chauffée à
 $Ra = 10^{10}$
D'après Trias *et al.*, 2007 [80]

- ✓ Les effets de flottabilité peuvent conduire à la co-existence de régions laminaires et turbulentes
- ✓ Les modèles RANS ne sont pas conçus pour représenter de tels phénomènes
- ✓ La position de la transition et de la relaminarisation dépend de subtilités (non maîtrisées) dans le modèle

310

5.6. Modèles à viscosité turbulente

Rappel :

Relation de Boussinesq

$$\overline{u_i u_j} = -2\nu_t S_{ij} + \frac{2}{3}k\delta_{ij}$$

SGDH

$$\overline{u_i \theta} = -\frac{\nu_t}{Pr_t} \frac{\partial T}{\partial x_i}$$

5.6.1. Incohérence du modèle

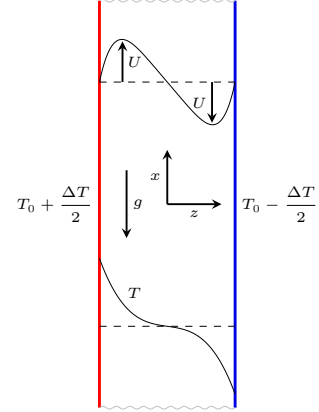
✓ Terme de production :

$$G_k = -\beta g_i \overline{u_i \theta} = \beta g_i \frac{\nu_t}{Pr_t} \frac{\partial T}{\partial x_i}$$

✓ Écoulements non (ou faiblement) stratifiés :

$$\leadsto g_i \frac{\partial T}{\partial x_i} = 0 \text{ (orthogonal)} \Rightarrow G_k = 0$$

$\Rightarrow G_\varepsilon$ également



311

5.6.2. Modèles étendus à la flottabilité

Rappel : $\frac{D\overline{u_i u_j}}{Dt} = P_{ij} + G_{ij} + \phi_{ij} - \varepsilon_{ij} + D_{ij}^\nu + D_{ij}^T + D_{ij}^p$

✓ Équilibre faible + équilibre ($P_k + G_k = \varepsilon$) :

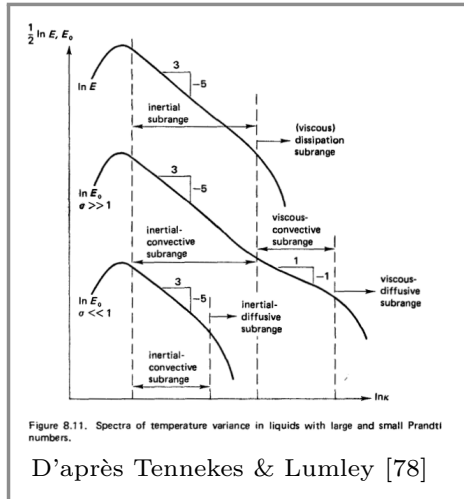
$$\overline{u_i u_j} = \underbrace{\frac{2}{3}k\delta_{ij} + \frac{k}{\varepsilon} \frac{1-C_2}{C_1} \left(P_{ij} - \frac{2}{3}P_k\delta_{ij} \right)}_{\text{partie Boussinesq}} + \underbrace{\frac{k}{\varepsilon} \frac{1-C_3}{C_1} \left(G_{ij} - \frac{2}{3}G_k\delta_{ij} \right)}_{\text{Extension à la flottabilité}} \quad (65)$$

\Rightarrow Modèles étendus à la flottabilité :

$$\overline{u_i u_j} = \underbrace{\frac{2}{3}k\delta_{ij} - 2\nu_t S_{ij}}_{\overline{u_i u_j}_{\text{Bouss}}} + \underbrace{C_\theta^* \tau \left(G_{ij} - \frac{2}{3}G_k\delta_{ij} \right)}_{\overline{u_i u_j}_{\text{Flott}}} \quad (\text{Davidson, 1990 [17]}) \quad (66)$$

312

5.6.3. Nombre de Prandtl turbulent variable ?



SGDH : $\overline{u_i \theta} = -\frac{\nu_t}{Pr_t} \frac{\partial T}{\partial x_i}$ avec Pr_t variable ?

✓ La diffusion est due aux grandes échelles

✓ Ce sont les mêmes échelles pour la turbulence dynamique et thermique

⇒ $Pr_t = \frac{\nu_t}{\kappa_t}$ doit être proche de l'unité

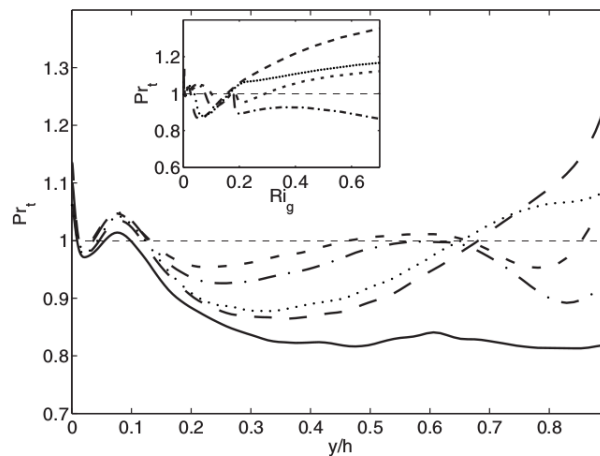
✓ Modifier Pr_t pour les écoulements avec flottabilité est une pratique courante (atmosphère/océan)

✓ Pourquoi ?

▷ Il devrait y avoir une extension à la flottabilité : $\overline{v\theta} = -\frac{\nu_t}{Pr_t} \frac{\partial T}{\partial y} + \overline{v\theta}_{BuO}$

▷ Pour compenser : $-\frac{\nu_t}{Pr_t^*} \frac{\partial T}{\partial y} = -\frac{\nu_t}{Pr_t} \frac{\partial T}{\partial y} + \overline{v\theta}_{BuO} \Rightarrow Pr_t^* = \left(\frac{1}{Pr_t} + \frac{1}{\nu_t} \frac{\overline{v\theta}_{BuO}}{\partial T / \partial y} \right)^{-1}$

313



Pr_t extrait d'une DNS de canal en stratification stable

D'après Garcia-Villalba and del Alamo, 2011 [27]

✓ Modifier Pr_t est un pansement

✓ Au moins, ça ne devrait pas être une constante mais une fonction du nombre de Richardson

✓ Les variations doivent être modestes

314

5.7. Modélisation algébrique

- ✓ En faisant un certain nombre d'hypothèses, sur lesquelles on ne s'étendra pas ici, portant sur les propriétés d'équilibre de la turbulence, on peut écrire le modèle algébrique suivant :

$$\overline{u_i \theta} = -C_\theta \frac{k}{\varepsilon} \left[\overline{u_i u_k} \frac{\partial T}{\partial x_k} + (1 - C_{\theta 2}) \overline{u_k \theta} \frac{\partial U_i}{\partial x_k} + (1 - C_{\theta 3}) \beta g_i \overline{\theta^2} \right] \quad (67)$$

- ✓ C'est le modèle AFM (Algebraic Flux Model) (Hanjalić, Kenjeres, Durst, 1996 [33])

315

- ✓ On notera :

- ↪ qu'il s'agit d'un modèle algébrique *implicite* (les $\overline{u_i \theta}$ apparaissent des deux côtés du signe égal) ;
- ↪ que ce modèle prend en compte l'influence des trois termes de production ;
- ↪ qu'il prend en compte aussi l'effet du terme de brouillage ;
- ↪ que si on ne garde que le premier des trois termes, on retrouve le modèle GGDH.

316

5.8. Convection mixte et naturelle : conclusions

- ✓ La flottabilité couple fortement les champs de vitesse et de température fluctuantes.
- ✓ La direction verticale est évidemment une direction privilégiée.
- ✓ Les transferts **énergie potentielle** \leftrightarrow **énergie turbulente** dépendent de la stratification (stable/unstable/neutre).
- ✓ La production par flottabilité génère de la turbulence anisotrope (tensions de Reynolds et flux thermiques turbulents) : amorti ou amplifie les fluctuations verticales.
- ✓ La flottabilité affecte aussi la redistribution, la dissipation, le brouillage.

317

⇒ Les modèles au second ordre sont le niveau naturel pour prendre en compte ces phénomènes : modèle au tensions de Reynolds (RSM) + modèle différentiel des flux (DSM).

- ✓ Des modèles simplifiés sont aussi utilisés :

↪ RSM+Algebraic Flux Model (AFM)

↪ RSM+modèles de gradient (SGDH, GGDH)

↪ Très souvent : modèles à viscosité turbulente, avec un succès très limité

318

6. Remarques finales : la région de proche paroi

- ✓ Les mêmes difficultés se posent en proche paroi pour la modélisation thermique que pour la modélisation dynamique.
- ✓ En ne s'étendra pas sur ce sujet dans ce cours, cependant, il est à noter que, pour obtenir de bonnes prédictions en proche paroi, et notamment les échanges thermiques paroi-fluide, il est nécessaire (et parfois suffisant) de bien reproduire la dynamique en proche paroi, et en particulier la limite à deux composantes de la turbulence (ce sont les fluctuations normales à la paroi qui assurent le transport turbulent d'énergie).

319

- ✓ En particulier, l'utilisation de lois de paroi est très mal adaptée. Il faut écrire également des lois de parois thermiques (pour la température moyenne, et selon les modèles, pour $\overline{\theta^2}$, ε_θ , $\overline{u_i\theta}$).
- ✓ De plus, l'« universalité » des lois de paroi dynamiques est mise en défaut lorsque la thermique a une influence. Malgré de nombreux travaux, il n'y a pas encore de lois de paroi donnant satisfaction en thermique.
- ✓ L'extension des modèles en proche paroi est un sujet actif de recherche. On peut aller aussi loin qu'en dynamique pour la sophistication des modèles (modèle TCL, relaxation elliptique, *etc.*).

320

Annexe

Comment faire une bonne simulation

321

322

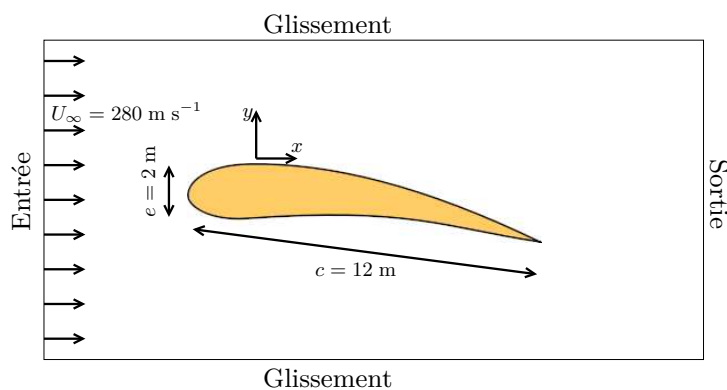
- ✓ Contrairement à une idée largement répandue, il ne suffit pas pour résoudre un problème d'ingénieur avec un code de CFD de cliquer sans risques sur quelques boutons de l'interface.
- ✓ De nombreux paramètres choisis par l'utilisateur (modèle, maillage, conditions aux limites, schémas de discrétisation, critères de convergence, *etc.*) ont une influence sur les résultats \Rightarrow les résultats peuvent être très dépendants de l'utilisateur si le code n'est pas utilisé correctement.
- ✓ Une utilisation éclairée de la CFD est nécessaire.
- ✓ Le modèle de turbulence est une composante essentielle, qui a été longuement discutée dans ce cours.
- ✓ Cette annexe donne un aperçu des autres paramètres importants et de la manière de les choisir.

323

- ✓ On considère le cas géométriquement simple d'un profil d'aile dans un écoulement uniforme à $U_\infty = 280 \text{ m s}^{-1}$.

\leadsto Des couches limites turbulentes se développent des deux côtés.

\leadsto Par simplicité, on suppose que les couches limites sont turbulentes depuis le bord d'attaque.



\leadsto La géométrie est supposée invariante par translation dans la direction de l'envergure (z).

324

- ✓ Pour que le code donne des résultats corrects, voici une série de points qui méritent attention :

- ↪ les équations ;
- ↪ le maillage de proche paroi ;
- ↪ le domaine de calcul ;
- ↪ les conditions aux limites ;
- ↪ les schémas numériques.

325

1. Choix des équations et du maillage de proche paroi

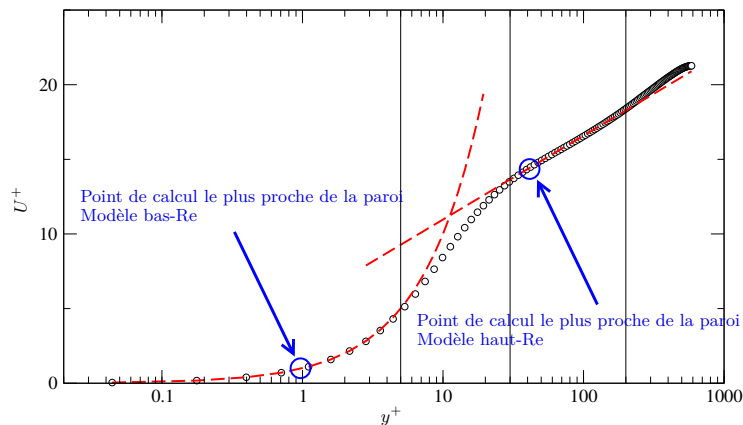
- ✓ Comme expliqué plus haut, il n'est pas possible de réaliser une DNS de cet écoulement haut-Reynolds. L'écoulement est calculé en RANS.
- ✓ Dans la présente géométrie 2D, les variables moyennes, telles que la pression moyenne, la vitesse moyenne, l'énergie turbulente, la dissipation, *etc.*, sont indépendantes de z et t : $\overline{\phi}(x, y, z, t) = \overline{\phi}(x, y)$
- ✓ Dans ce cas 2D, stationnaire :
 - ↪ Le maillage peut-être 2D. Dans les codes industriels, il s'agit en général d'un maillage 3D avec seulement 1 maille dans l'envergure, avec des conditions aux limites périodiques ou de glissement libre (symétries).
 - ↪ Un algorithme stationnaire est possible.

326

- ✓ Pour un calcul RANS, on a à choisir entre les stratégies « bas-Reynolds » ou « haut-Reynolds ».
- ✓ Comme expliqué plus haut, ce choix n'a rien à voir avec la valeur du nombre de Reynolds $Re = U_\infty c / \nu$.

↪ On parle de la résolution ou non de la région de proche paroi ($y^+ < 30$).

↪ C'est la région où le nombre de Reynolds turbulent ν_t / ν est faible, c'est-à-dire pas $\gg 1$.

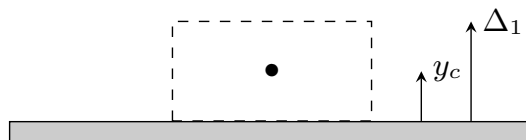


327

- ✓ Les deux méthodes nécessitent des maillages complètement différents en proche paroi :

↪ Bas-Reynolds : maillage fin ($y_c^+ \simeq 1$) où y_c est la distance à la paroi du point de discrétisation le plus proche de la paroi (centre du volume de contrôle adjacent à la paroi en volumes finis).

↪ Haut-Reynolds : maillage grossier ($y_c^+ > 30$).



- ✓ Comme $y_c^+ = \frac{y_c u_\tau}{\nu}$, on a besoin d'estimer u_τ pour évaluer la distance physique y_c , de manière à décider ce qui est possible ou pas, et de construire le maillage correspondant.

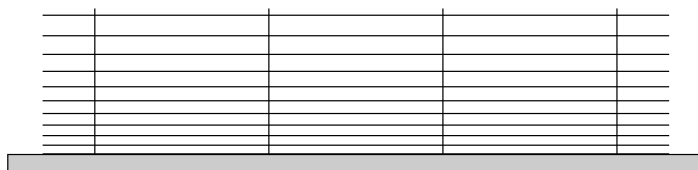
328

- ✓ Une estimation élaborée est possible dans le cas particulier qui nous intéresse d'une simple couche limite, mais pas dans les configurations générales plus complexes. Utiliser la règle *à vue de nez* $u_\tau = 5\% U_\infty$ est suffisant en général.
- ✓ Ici, $u_\tau = 0,05 U_\infty = 14 \text{ m s}^{-1} \Rightarrow y_c = \frac{\nu}{u_\tau} \simeq 1,1 \mu\text{m}$
- ✓ Pour la stratégie bas-Reynolds, la taille Δ_1 de la maille adjacente à la paroi doit être aussi petite que $\Delta_1 = 2y_c \simeq 2 \mu\text{m}$

329

- ✓ Utiliser des mailles aussi petites partout dans le domaine conduirait à un nombre énorme de mailles.
 - ↪ Évaluons juste le nombre de mailles nécessaire à couvrir la couche limite (le domaine de calcul est beaucoup plus grand).
 - ↪ L'épaisseur de couche limite δ est d'à peu près 10 cm à la fin de l'aile (bord de fuite).
 - ↪ Le nombre de couches de mailles de taille constante nécessaire à couvrir la couche limite est $n = \frac{\delta}{\Delta_1} \simeq 50000$
- ✓ C'est pourquoi une expansion géométrique de la taille des mailles est utilisée

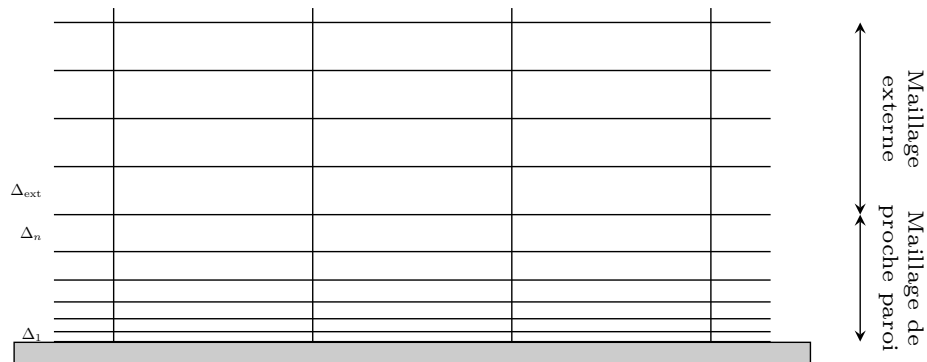
$$\Delta_i = r\Delta_{i-1} \quad (68)$$



330

Comme déjà vu dans le chapitre RANS, section 7.4.3 :

- ✓ On veut raccorder un maillage progressif en proche paroi ($\Delta_1 \rightarrow \Delta_n$) avec le maillage externe (Δ_{ext}).



331

- ✓ Si on fixe les deux épaisseurs Δ_1 et Δ_{ext} , le taux d'expansion r et le nombre de couches de cellules n sont imposés par les deux relations

$$\Delta_{\text{ext}} = \Delta_1 r^n \quad \text{and} \quad d = \Delta_1 \frac{r^n - 1}{r - 1}$$

où d est la distance couverte par le maillage progressif.

- ✓ On a ainsi

$$r = 1 + \frac{\Delta_{\text{ext}} - \Delta_1}{d} \quad ; \quad n = \frac{\ln \Delta_{\text{ext}} / \Delta_1}{\ln r} \quad \text{ou} \quad n = \frac{\ln \left(1 + (r - 1) \frac{d}{\Delta_1} \right)}{\ln r}$$

332

✓ Pour les grands Reynolds, $\Delta_1 \ll \Delta_{\text{ext}}$, si bien que

$$r \simeq 1 + \frac{\Delta_{\text{ext}}}{d}$$

✓ Le nombre de couches nécessaire à couvrir la couche limite entière (i.e., on utilise $d = \delta$ ici) peut alors être évalué facilement :

$$r = 1.01 \quad \rightarrow \quad n = 625$$

$$r = 1.05 \quad \rightarrow \quad n = 160$$

$$r = 1.1 \quad \rightarrow \quad n = 89$$

$$r = 1.2 \quad \rightarrow \quad n = 51$$

✓ Un nombre raisonnable de couches est obtenu en utilisant ce type de maillages.

333

✓ Maintenant, pour la stratégie haut-Reynolds, la taille Δ_1 de la maille adjacente à la paroi doit être plus grande que $\Delta_1 = 30 \times 2y_c \simeq 60 \mu\text{m}$

\leadsto Couches de taille constante nécessaires à couvrir la couche limite

$$n = \frac{10 \times 10^{-2}}{\Delta_1} \simeq 1666$$

✓ En utilisant une expansion géométrique des couches

$$n = \frac{\ln \left(1 + (r - 1) \frac{d}{\Delta_1} \right)}{\ln r}$$

$$r = 1.01 \quad \rightarrow \quad n = 289$$

$$r = 1.05 \quad \rightarrow \quad n = 91$$

$$r = 1.1 \quad \rightarrow \quad n = 54$$

$$r = 1.2 \quad \rightarrow \quad n = 32$$

334

✓ Le nombre de couches est plus petit que pour la stratégie bas-Reynolds, mais pas beaucoup plus petit.

↪ Le facteur est seulement de l'ordre de 2.

↪ C'est juste pour couvrir la couche limite. Pour le reste du domaine, les deux stratégies utilisent le même maillage.

⇒ Utiliser la stratégie bas-Reynolds est possible aujourd'hui.

↪ Le problème n'est pas la puissance de calcul, mais plutôt la difficulté à mailler un domaine complexe avec $y_c^+ \simeq 1$ satisfait partout.

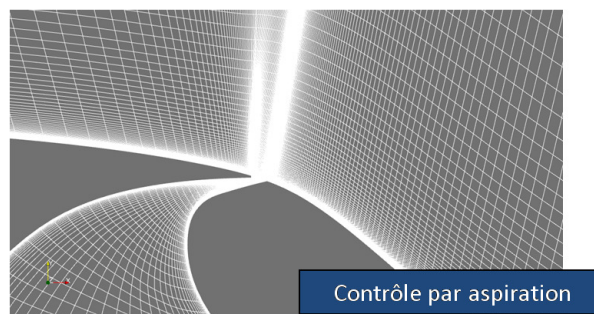
↪ C'est pourquoi la plupart des codes CFD proposent les *adaptive wall functions* (AWF) ou *enhanced wall treatment* (cf. le chapitre RANS, section 7.4.4).

335

✓ Remarque :

↪ la taille des mailles dans les directions parallèles à la paroi est indépendante du Reynolds.

↪ Elle doit être adaptée à la géométrie (courbure locale de la paroi, détails géométriques, *etc.*) et à la structure de l'écoulement attendue (variations soudaines du champ de vitesse).



336

2. Domaine

2.1. Hauteur du domaine

- ✓ Une condition de glissement libre est généralement utilisée aux frontières du haut et du bas : il n'y a pas de flux de masse à travers ces frontières.
- ✓ C'est artificiel : le domaine de l'écoulement est, dans le monde réel, illimité.
- ✓ La conservation de la masse implique :

$$U_b^{\text{inlet}} S = U_b s$$

où S est la section de l'entrée et s la section à une position donnée. U_b est la vitesse débitante (vitesse moyennée sur la section).

⇒ il y a une accélération due à la restriction de section (effet de blocage).

- ✓ Cette accélération artificielle peut affecter les résultats.

337

- ✓ Pour minimiser cet effet, l'accélération doit être aussi petite que possible.
- ✓ L'accélération est liée au taux de blocage

$$B = \frac{S - s}{S} = 1 - \frac{s}{S}$$

Dans le présent cas 2D, le taux de blocage se réduit à

$$B = \frac{e}{H}$$

où H est la hauteur du domaine.

338

✓ Le taux de blocage acceptable dépend de l'erreur qu'on est prêt à accepter, et du prix qu'on est prêt à payer (en termes de nombre de mailles).

↪ Le même problème se pose en expérimental : les souffleries ont une taille limitée.

De manière à travailler avec des maquettes *pas trop petites*, il est courant d'accepter le compromis $B \simeq 5\%$

↪ En CFD, il est beaucoup plus facile et beaucoup moins coûteux d'augmenter la taille du domaine : les mailles loin des parois sont grandes \Rightarrow on peut choisir la contrainte $B < 1\%$

▷ La valeur minimale de la hauteur H du domaine dans le cas présent est ainsi $H > 100e = 200 \text{ m}!$

339

2.2. Position de la frontière d'entrée

✓ Un profil d'entrée uniforme $U = U_{\text{inlet}}$ est habituellement appliqué à l'entrée.

✓ En raison de la présence de l'obstacle, les lignes de courant sont déviées en amont du bord d'attaque.

✓ Imposer un profil d'entrée uniforme introduit ainsi une erreur.

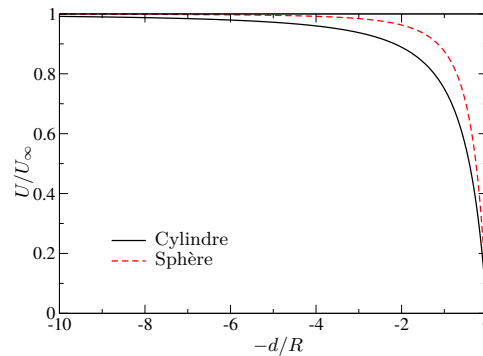
✓ Si l'entrée est trop proche du bord d'attaque, cette erreur peut-être significative.

340

- ✓ On peut montrer que pour un écoulement incompressible de fluide parfait, la vitesse sur la ligne d'arrêt décroît comme une fonction de la distance d au point d'arrêt :

$$\frac{U}{U_\infty} = 1 - \frac{1}{\left(1 + \frac{d}{R}\right)^2} \quad \text{pour un cylindre (2D) de rayon } R$$

$$\frac{U}{U_\infty} = 1 - \frac{1}{\left(1 + \frac{d}{R}\right)^3} \quad \text{pour une sphère (3D) de rayon } R$$



341

- ↪ En supposant, pour les besoins de cette évaluation, qu'on peut assimiler le profil d'aile à un cylindre de diamètre e , la distance minimale entre le plan d'entrée et le bord d'attaque telle que $U_\infty - U < 1\%U_\infty$ est

$$\left(1 + \frac{d}{e/2}\right)^{-2} < 0.01 \Rightarrow d > 4.5e$$

- ↪ C'est seulement une évaluation. Ça doit être vérifié *a posteriori*.

- ↪ Il est pratique de vérifier le coefficient de pression donné par le calcul :

$$C_p = \frac{P - P_\infty}{\frac{1}{2}\rho U_\infty^2}$$

- ▷ Le théorème de Bernoulli est grossièrement applicable en amont de l'obstacle (l'écoulement n'est pas turbulent, la dissipation est négligeable) :

$$P + \rho \frac{U^2}{2} = P_\infty + \rho \frac{U_\infty^2}{2} \quad \Rightarrow \quad C_p = \frac{\rho \frac{U_\infty^2}{2} - \rho \frac{U^2}{2}}{\frac{1}{2}\rho U_\infty^2} = 1 - \frac{U^2}{U_\infty^2}$$

si bien que C_p varie entre 0 (loin en amont) et 1 (point d'arrêt).

- ▷ $P \neq P_\infty$ à l'entrée à cause de la présence de l'obstacle $\Rightarrow C_p \neq 0$.

- ▷ Comme $\delta C_p \simeq -2 \frac{\delta U}{U}$, la valeur de C_p fourni une estimation de l'erreur relative sur la vitesse.

- ↪ Il est prudent de refaire un calcul avec une position différente de l'entrée.

342

2.3. Position de la frontière de sortie

- ✓ Les conditions de sortie imposent également une contrainte artificielle à l'écoulement calculé.
- ✓ Souvent, les conditions de sortie sont juste des conditions de Neuman homogènes

$$\frac{\partial \phi}{\partial x_n} = 0$$

- ✓ Ici, la théorie n'est d'aucune aide. La seule méthode disponible est de calculer l'écoulement pour différentes positions de la sortie et de comparer les résultats.

343

3. Conditions d'entrée

- ✓ Les conditions d'entrée pour les variables turbulentes (disons k et ε) peuvent avoir une forte influence.
- ✓ Parfois, elles peuvent être rigoureusement obtenues grâce à un calcul préliminaire (par ex., pour un tuyau pleinement développé), mais habituellement elles doivent être déduites des informations disponibles.
- ✓ Les données expérimentales fournissent parfois k , mais pas ε , qui ne peut pas être mesuré.
- ✓ Beaucoup de codes proposent d'entrer une intensité de la turbulence I et une échelle intégrale ℓ au lieu de k et ε , en utilisant les relations :

$$k = \frac{3}{2} U_\infty^2 I^2 \quad \text{et} \quad \varepsilon = C_\mu^{3/4} \frac{k^{3/2}}{\ell} \quad (69)$$

- ✓ C'est très utile car ℓ est parfois disponible ou peut être déduit de la géométrie.

344

- ✓ Par exemple, dans les écoulements pleinement développés en conduites (c'est-à-dire, suffisamment loin de l'entrée de la conduite), l'intensité turbulente et l'échelle intégrale peuvent être grossièrement estimée comme étant :

$$I \simeq 7\% \quad ; \quad \ell = 5\% D_H$$

où D_H est le diamètre hydraulique

$$D_H = 4 \frac{A}{\zeta}$$

c'est-à-dire le rapport entre la section A de la conduite et le périmètre ζ de la conduite (le *périmètre mouillé*).

- ✓ De nombreux codes prescrivent les conditions d'entrée pour les variables turbulentes si l'utilisateur ne les prescrit pas.

↪ C'est très dangereux ! Le code utilise typiquement les valeurs pour une conduite développée : elles sont valables uniquement pour les conduites, et seulement si l'échelle de longueur correcte est utilisée.

↪ Un utilisateur éclairé (c'est-à-dire, qui a lu le présent chapitre) ne devrait jamais laisser le code choisir les conditions d'entrée.

345

- ✓ Dans le cas présent (profil d'aile), l'écoulement entrant est laminaire.
- ✓ Les conditions $k = 0$ et $\varepsilon = 0$ ne peuvent pas être utilisées, car elles conduisent à la solution $k = 0$ et $\varepsilon = 0$ partout.
- ✓ La méthode standard consiste à imposer une faible intensité de la turbulence (par ex., $I \simeq 0,1\%$) et un petit nombre de Reynolds turbulent (par ex., $R_t \simeq 10$).
- ✓ L'échelle de longueur est ainsi obtenue en utilisant :

$$R_t = \frac{\nu_t}{\nu} = \frac{C_\mu}{\nu} \frac{k^2}{\varepsilon}$$

et les relations (162), ce qui donne

$$\ell = \frac{\nu R_t}{\sqrt{\frac{3}{2}} C_\mu^{1/4} U_\infty I}$$

346

4. Initialisation

- ✓ Dans le cas d'un calcul stationnaire, les conditions initiales ne sont pas censées avoir une influence sur les résultats.
- ✓ Cependant :
 - ↪ Certaines conditions initiales peuvent conduire à une divergence du calcul.
 - ↪ Le nombre d'itérations nécessaire pour atteindre la convergence peut dépendre significativement des conditions initiales.
 - ↪ Parfois, il y a plusieurs solutions au système d'équations. La solution obtenue à la fin du calcul peut dépendre des conditions initiales [65].
- ✓ L'initialisation avec $U_i = 0$, $k = 0$, $\varepsilon = 0$ n'est pas toujours le meilleur choix. Certaines valeurs constantes, mais non-nulles, sont parfois préférables (mêmes évaluations que pour les conditions aux limites).
- ✓ Certains codes ont des procédures d'initialisation automatiques.

347

5. Schéma numérique

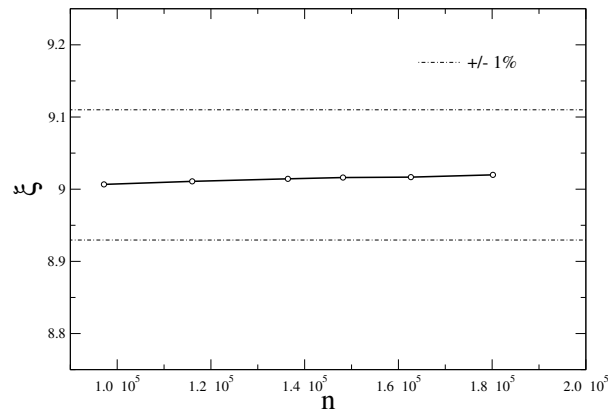
5.1. Études de convergence en maillage

- ✓ Il n'y a pas de manière objective de construire directement un maillage suffisamment fin.
- ✓ La seule procédure fiable est de réaliser une étude de convergence en maillage : plusieurs calculs utilisant différents maillages.
- ✓ Les solutions utilisant différents maillages doivent être comparées : autant de quantités que possible doivent être tracées (quantités globales, profils de vitesse, profils d'énergie turbulente, lignes de courant, *etc.*).
- ✓ Les *quantités d'intérêt* doivent être tracées en fonction du nombre de mailles n : par exemple, si la principale quantité d'intérêt est le C_x (coefficient de traînée), la courbe $C_x = f(n)$ doit être tracée (avec au moins 3 points).

348

✓ Exemple : écoulement à travers un diaphragme

↪ Ici, la quantité d'intérêt est le coefficient de perte de charge $\xi = \frac{\Delta P}{\frac{1}{2}\rho U^2}$



↪ Si notre critère est de garder en dessous de 1% l'erreur sur ξ due aux erreurs de discrétisation, on peut voir sur la figure que le maillage est suffisamment fin.

349

✓ Comment raffiner le maillage

↪ Après un premier calcul, on veut raffiner le maillage pour étudier la convergence en maillage. Comment peut-on procéder ?

↪ La méthode de base consiste à augmenter le nombre de mailles dans chaque direction. Cependant :

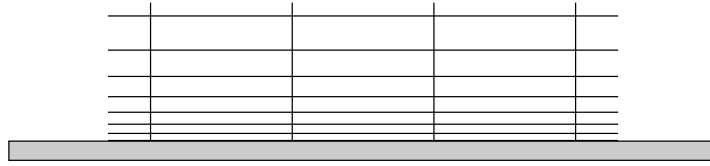
▷ Pour les modèles bas-Reynolds : on a choisi l'épaisseur de la couche de paroi de manière à ce que $y_c^+ \simeq 1$; il est inutile de raffiner davantage, sauf pour certains modèles qui peuvent demander des maillages légèrement plus fins.

▷ Pour les modèles haut-Reynolds : la couche de paroi *ne peut pas* être raffinée, car $y_c^+ > 30$ est nécessaire.

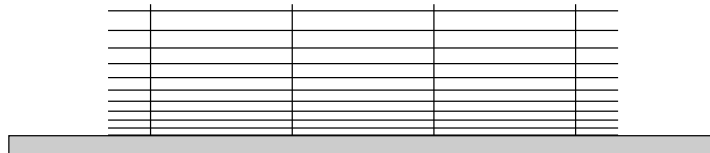
⇒ Dans la direction normale à la paroi, il est mieux de garder l'épaisseur de la première couche Δ_1 constante, et de réduire r .

350

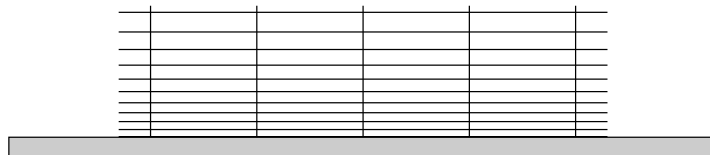
▷ Maillage initial



▷ Raffinement dans la direction normale à la paroi sans modifier l'épaisseur de la première couche ($r \searrow$)



▷ Raffinement dans la direction de l'écoulement



351

5.2. Erreur de convergence

- ✓ La résolution utilise des méthodes itératives (algorithme stationnaire itératif ou schéma de marche en temps).
- ✓ Le calcul s'arrête quand les résidus relatifs sont en dessous d'une valeur prescrite.
- ✓ Attention ! Les valeurs par défaut sont souvent trop grandes ($\simeq 10^{-4}$). C'est une source majeure d'erreur numérique.
- ✓ En fait il est mieux d'attendre que les résidus atteignent un plateau : très souvent, les résidus ne peuvent pas être réduits plus.
- ✓ Surveiller l'évolution des quantités d'intérêt (par ex., la traînée ou la portance d'un profil d'aile) est nécessaire pour éviter les surprises déplaisantes.

352

5.3. Schéma de convection

- ✓ Le terme le plus critique dans les équations est le terme non-linéaire (convection).
- ✓ Les codes proposent habituellement de choisir le schéma de discrétisation pour ce terme parmi :
 - ↪ Le schéma de base décentré amont (upwind differencing, UD) : précis à l'ordre un
 - ↪ Une variété de schémas au second ou troisième ordre.
- ✓ Le schéma UD est moins précis, mais beaucoup plus stable (grâce à la diffusion numérique), en particulier au début du calcul (conditions initiales artificielles) :
 - ↪ Il est usuel de débiter le calcul avec le schéma UD jusqu'à convergence et de redémarrer avec un schéma plus précis.
 - ↪ Parfois, il est impossible d'obtenir une solution stationnaire avec un schéma au second/troisième ordre (oscillations).

353

- ✓ Contrairement à une croyance répandue, il est tout à fait acceptable de travailler avec le schéma UD :
- ↪ L'ordre faible de précision veut juste dire que, *pour un maillage donné*, la solution est moins précise.
- ↪ Un maillage plus fin doit être utilisé pour réduire l'erreur numérique au même niveau qu'avec un schéma d'ordre plus élevé.
- ↪ Cela veut dire que le temps de calcul sera plus long pour obtenir le même niveau d'erreur numérique.

354

Références

- [1] H. Aifailal, J. Galpin, A. Velghe, and R. Manceau.
Development and validation of a hybrid temporal LES model in the perspective of applications to internal combustion engines.
Oil Gas Sci. Technol., 74(56):16, 2019.
- [2] S. R. Ahmed, R. Ramm, and G. Faltin.
Some salient features of the time-averaged ground vehicle wake.
Technical Report 840300, SAE paper, 1984.
- [3] J. Bardina, J. H. Ferziger, and W. C. Reynolds.
Improved turbulence models based on large-eddy simulation of homogeneous, incompressible, turbulent flows.
Report TF-19, Stanford University, California, USA, 1983.
- [4] F. Bastin, P. Lafon, and S. Candel.
Computation of jet mixing noise due to coherent structures: the plane jet case.
J. Fluid Mech., 335:261–304, 1997.
- [5] P. Batten, U. Goldberg, and S. Chakravarthy.
LNS-An approach towards embedded LES.
AIAA paper 2002-0427, AIAA 40th Aerospace Sciences Meeting and Exhibit, Reno, Nevada, 2002.

357

- [6] S. Béharelle, J. Delville, and J.-P. Bonnet.
On the three-dimensional evolution of a wake subjected to cross-shear.
In *Proc. 11th Symp. Turb. Shear Flows, Grenoble, France*, 1997.
- [7] Y. Bentaleb and R. Manceau.
A hybrid Temporal LES/RANS formulation based on a two-equation subfilter model.
In *Proc. 7th Int. Symp. Turb. Shear Flow Phenomena, Ottawa, Canada*, 2011.
- [8] F. Berthoud, B. Bzeznik, N. Gibelin, M. Laurens, C. Bonamy, M. Morel, and X. Schwindenhammer.
Estimation de l’empreinte carbone d’une heure.coeur de calcul, 2020.
- [9] P. Bradshaw, N. N. Mansour, and U. Piomelli.
On Local Approximations of the Pressure-Strain Term in Turbulence Models.
In *Proc. of the Summer Program*, pages 159–164. Center for Turbulence Research, Stanford University, CA, USA, 1987.
- [10] G.L. Brown and A. Roshko.
On density effects and large structure in turbulent mixing layers.
J. Fluid Mech., 64(4):775–816, 1974.

358

- [11] B. Chaouat and R. Schiestel.
A new partially integrated transport model for subgrid-scale stresses and dissipation rate for turbulent developing flows.
Phys. Fluids, 17(065106):1–19, 2005.
- [12] P. Y. Chou.
On velocity correlations and the solutions of the equations of turbulent fluctuation.
Quart. of Appl. Math., 3:38–54, 1945.
- [13] W. Chung and C.B. Devaud.
Buoyancy-corrected k - ε models and large eddy simulation applied to a large axisymmetric helium plume.
Int. J. Numer. Meth. Fluids, 58(1):57–89, 2008.
- [14] T. J. Craft and B. E. Launder.
A Reynolds stress closure designed for complex geometries.
Int. J. Heat Fluid Fl., 17(3):245–254, 1996.
- [15] T. J. Craft, B. E. Launder, and K. Suga.
Development and application of a cubic eddy-viscosity model of turbulence.
Int. J. Heat Fluid Fl., 17(2):108–115, 1996.
- [16] B. J. Daly and F. H. Harlow.
Transport Equations in Turbulence.
Phys. Fluids, 13:2634–2649, 1970.
- [17] L. Davidson.
Second-order corrections of the k - ε model to account for non-isotropic effects due to buoyancy.
Int. J. Heat Mass Tran., 33(12):2599–2608, 1990.
- [18] M.O. Deville and T.B. Gatski.
Mathematical Modeling for Complex Fluids and Flows.
Springer, 2012.
- [19] P. Druault, S. Lardeau, J.-P. Bonnet, F. Coiffet, J. Delville, E. Lamballais, J.F. Largeau, and L. Perret.
Generation of Three-Dimensional Turbulent Inlet Conditions for Large-Eddy Simulation.
AIAA J., 42(3):447–456, 2004.
- [20] V. Duffal, R. Manceau, and B. de Laage de Meux.
Hybrid RANS/LES modelling of unsteady turbulent loads in hydraulic pumps. A hybrid approach based on temporal filtering.
Poster, Code_Saturne user meeting, 2019.

- [21] P. A. Durbin.
Near-Wall Turbulence Closure Modeling Without “Damping Functions”.
Theor. Comput. Fluid Dyn., 3:1–13, 1991.
- [22] P. A. Durbin.
Separated Flow Computations with the $k\text{-}\varepsilon\text{-}\overline{v^2}$ Model.
AIAA J., 33:659–664, 1995.
- [23] P. A. Durbin.
On the $k\text{-}3$ stagnation point anomaly.
Int. J. Heat Fluid Fl., 17(1):89–90, 1996.
- [24] P. A. Durbin and B. A. Pettersson Reif.
Statistical Theory and Modeling for Turbulent Flows.
John Wiley & Sons, Ltd, Chichester, UK, 2001.
- [25] A. Fadai-Ghotbi.
Modélisation de la turbulence en situation instationnaire par approches URANS et hybrides RANS-LES. Prise en compte des effets de paroi par pondération elliptique.
PhD thesis, Université de Poitiers, 2007.
- [26] S. Fu, B. E. Launder, and M. A. Leschziner.
Modelling strongly swirling recirculating jet flow with Reynolds-stress transport closures.
In *Proc. Sixth Symp. Turb. Shear Flows, Toulouse, France*, 17-6, 1987.

361

- [27] M. García-Villalba and J.C. del Álamo.
Turbulence modification by stable stratification in channel flow.
Physics of Fluids, 23(4), 2011.
- [28] M. M. Gibson and B. E. Launder.
Ground effects on pressure fluctuations in the atmospheric boundary layer.
J. Fluid Mech., 86(3):491–511, 1978.
- [29] S. S. Girimaji.
Partially-Averaged Navier-Stokes Model for Turbulence: A Reynolds-Averaged Navier-Stokes to Direct Numerical Simulation Bridging Method.
J. Appl. Mech., 73(3):413–421, 2006.
- [30] H. Ha Minh.
La modélisation statistique de la turbulence : ses capacités et ses limitations.
C. R. Acad. Sci. Paris, 327(IIb):343–358, 1999.
- [31] K. Hanjalić.
Two-dimensional asymmetrical turbulent flow in ducts.
PhD thesis, University of London, 1970.
- [32] K. Hanjalić.
One-point closure models for buoyancy-driven turbulent flows.
Annu. Rev. Fluid Mech., 34:321–347, 2002.

362

- [33] K. Hanjalić, S. Kenjereš, and F. Durst.
Natural convection in partitioned two-dimensional enclosures at higher Rayleigh numbers.
Int. J. Heat Mass Tran., 39(7):1407–1427, 1996.
- [34] K. Hanjalić and B. E. Launder.
A Reynolds stress model of turbulence and its application to thin shear flows.
J. Fluid Mech., 52:609–638, 1972.
- [35] K. Hanjalić and B.E. Launder.
Modelling Turbulence in Engineering and the Environment. Second-Moment Routes to Closure.
Cambridge University Press, 2011.
- [36] F. H. Harlow and P. I. Nakayama.
Transport of turbulence energy decay rate.
Report LA-3854, Los Alamos Sci. Lab., univ. of California, 1968.
- [37] G. Iaccarino and P. Durbin.
Unsteady 3D RANS simulations using the $\overline{v^2} - f$ model.
In *Ann. Res. Briefs*, pages 263–269. Center for Turbulence Research, Stanford University, CA, USA, 2000.

363

- [38] A.A. Izakson.
On the formula for the velocity distribution near walls.
Techn. Phys. USSR, 4:155–162, 1937.
- [39] W. M. Kays and M. E. Crawford.
Convective heat and mass transfer.
Third Edition, Mc Graw-Hill, New-York, 1993.
- [40] S. Krajnović, R. Lárusson, and B. Basara.
Superiority of PANS compared to LES in predicting a rudimentary landing gear flow with affordable meshes.
Int. J. Heat Fluid Fl., 37:109–122, 2012.
- [41] C. K. G. Lam and K. Bremhorst.
A Modified Form of the $k-\epsilon$ Model for Predicting Wall Turbulence.
J. Fluid Eng.-T. ASME, 103:456–460, 1981.
- [42] B. E. Launder, G. J. Reece, and W. Rodi.
Progress in the development of a Reynolds-stress turbulence closure.
J. Fluid Mech., 68(3):537–566, 1975.
- [43] B. E. Launder and D. B. Spalding.
The numerical computation of turbulent flows.
Comp. Meth. Appl. Mech. Engng., 3(2):269–289, 1974.

364

- [44] B. E. Launder and D. P. Tselepidakis.
Directions in Second-Moment Modelling of Near-Wall Turbulence.
In *29th Aerospace Sciences Meeting, AIAA 91-0219*, pages 1–10, 1991.
- [45] D. Laurence.
Turbulence Modelling.
In *Proc. second QNET-CFD Workshop, Luzern, Switzerland*, 2002.
- [46] M. Lee and R.D. Moser.
Direct numerical simulation of turbulent channel flow up to $Re_\tau \approx 5200$.
J. Fluid Mech., 774:395–415, 2015.
- [47] J. L. Lumley.
Computational Modeling of Turbulent Flows.
In *Advances in Applied Mechanics*, volume 18, pages 123–175. Academic Press, New-York, 1978.
- [48] J. Magnaudet.
The modelling of inhomogeneous turbulence in the absence of mean velocity gradient.
In *Proc. Fourth Eur. Turb. Conf.*, 1992.
- [49] R. Manceau.
Contra-rotating jets: wake/mixing layer interaction.
In R. Manceau, J.-P. Bonnet, M. A. Leschziner, and F. Menter, editors, *Proc. 10th ERCOFTAC (SIG-15)/IAHR/QNET-CFD Workshop on Refined Turbulence Modelling*. Laboratoire d’études aérodynamiques, UMR CNRS 6609, Université de Poitiers, France, 2002.
- [50] R. Manceau.
Computation of the flow around a simplified car using the rescaled $\overline{v^2} - f$ model.
In *Proc. Symp. Separated and Complex Flows VI, ASME 2003 Fluids Engineering Summer Meeting, Honolulu, Hawaii*, 2003.
- [51] R. Manceau.
Progress in Hybrid Temporal LES (invited keynote paper).
In Y. Hoarau, S.-H. Peng, D. Schwaborn, and A. Revell, editors, *Papers contributed to the 6th Symp. Hybrid RANS-LES Methods, 26–28 September 2016, Strasbourg, France*, volume 137 of *Notes on Numerical Fluid Mechanics and Multidisciplinary Design*, pages 9–25. Springer, 2018.
- [52] R. Manceau, Ch. Friess, and T.B. Gatski.
Toward a Hybrid Temporal LES method.
In *Proc. 6th AIAA Theor. Fluid Mech. Conf., Honolulu, Hawaii, USA*, 2011.

- [53] R. Manceau and K. Hanjalić.
Elliptic Blending Model: A New Near-Wall Reynolds-Stress Turbulence Closure.
Phys. Fluids, 14(2):744–754, 2002.
- [54] R. Manceau, M. Wang, and D. Laurence.
Inhomogeneity and anisotropy effects on the redistribution term in Reynolds-averaged Navier-Stokes modelling.
J. Fluid Mech., 438:307–338, 2001.
- [55] M.D. Mays, S. Laizet, and S. Lardeau.
Performance of various turbulence models for simulating sub-critical high-Reynolds number flows over a smooth cylinder.
In *AIAA aviation 2021 forum*, page 2762, 2021.
- [56] G. L. Mellor and H. J. Herring.
A survey of the mean turbulent field closure models.
AIAA J., 11(5):590, 1973.
- [57] F. R. Menter.
Two-equation eddy-viscosity turbulence models for engineering applications.
AIAA J., 32(8):1598–1605, 1994.

367

- [58] F. R. Menter and Y. Egorov.
SAS turbulence modelling of technical flows.
Proc. 6th ERCOFTAC workshop on Direct and Large-Eddy Simulation, Poitiers-Futuroscope, France, 2005.
- [59] F.R. Menter.
Stress-Blended Eddy Simulation (SBES). A new paradigm in hybrid RANS-LES mlecture (plenary lecture).
In *6th Symposium on Hybrid RANS-LES Methods, Strasbourg, France*, 2016.
- [60] C. M. Millikan.
A critical discussion of turbulent flows in channels and circular tubes.
In *Proc. Fifth Intl Congress Appl. Mech.*, pages 386–392, 1938.
- [61] R. D. Moser, J. Kim, and N. N. Mansour.
Direct numerical simulation of turbulent channel flow up to $Re_\tau = 590$.
Phys. Fluids, 11(4):943–945, 1999.
- [62] C. Pérez Arroyo, J. Dombard, F. Duchaine, L. Gicquel, B. Martin, N. Odier, and G.P Staffelbach.
Towards the large-eddy simulation of a full engine: Integration of a 360 azimuthal degrees fan, compressor and combustion chamber. Part I: Methodology and initialisation.
J. Global Power Propul. Soc., 2021.

368

- [63] S. B. Pope.
An explanation of the turbulent round-jet/plane-jet anomaly.
AIAA J., 16(3):279–281, 1978.
- [64] O. Reynolds.
An experimental investigation of the circumstances which determine whether the motion of water shall be direct or sinuous, and of the law of resistance in parallel channels.
Proc. R. Soc. Lond., 35:84–99, 1883.
- [65] C. L. Rumsey, B.A. Pettersson Reif, and T. B. Gatski.
Arbitrary steady-state solutions with the k - ε model.
AIAA J., 44:1586–1592, 2006.
- [66] R. Schiestel and A. Dejoan.
Towards a new partially integrated transport model for coarse grid and unsteady turbulent flow simulations.
Theor. Comput. Fluid Dyn., 18(6):443–468, 2005.
- [67] T.-H. Shih, W. W. Liou, A. Shabbir, Z. Yang, and J. Zhu.
A new k - ε eddy-viscosity model for high Reynolds number turbulent flows. Model development and validation.
Comput. Fluids, 24(3):227–238, 1995.
- [68] T.-H. Shih and J. L. Lumley.
Modelling of pressure correlation terms in Reynolds stress and scalar flux equations.
Technical Report FDA-85-3, Sibley School of Mech. and Aerospace Engng., Cornell University, Ithaca, NY, 1985.
- [69] C. C. Shir.
A preliminary numerical study of atmospheric turbulent flows in the idealized planetary boundary layer.
J. Atmos. Sci., 30:1327–1339, 1973.
- [70] J. Smagorinsky.
General circulation experiments with the primitive equations. I. The basic experiment.
Mon. Weather Rev., 91:99, 1963.
- [71] P. R. Spalart.
Strategies for turbulence modelling and simulations.
Int. J. Heat Fluid Fl., 21:252–263, 2000.
- [72] P. R. Spalart and S. R. Allmaras.
One-equation turbulence model for aerodynamic flows.
La Recherche Aerospatiale, 1:5–21, 1994.

- [73] P.R. Spalart.
Detached-eddy simulation.
Annu. Rev. Fluid Mech., 41:181–202, 2009.
- [74] P.R. Spalart, W.-H. Jou, M. Strelets, and S.R. Allmaras.
Comments on the feasibility of LES for wings, and on a hybrid RANS/LES approach.
In C. Liu and Z. Liu, editors, *Advances in DNS/LES, Proc. First AFOSR International Conference on DNS/LES, 4-8 August, Ruston, LA*. Greyden Press, Columbus, OH, USA, 1997.
- [75] C. G. Speziale.
Analytical methods for the development of Reynolds-stress closures in turbulence.
Annu. Rev. Fluid Mech., 23:107–157, 1991.
- [76] C. G. Speziale.
Turbulence modeling for time-dependent RANS and VLES: a review.
AIAA J., 36(2):173, 1998.
- [77] C. G. Speziale, S. Sarkar, and T. B. Gatski.
Modeling the pressure-strain correlation of turbulence: an invariant dynamical system approach.
J. Fluid Mech., 227:245–272, 1991.

371

- [78] H. Tennekes and J. L. Lumley.
A first course in Turbulence.
MIT Press, 1972.
- [79] F.X. Trias, A. Gorobets, and A. Oliva.
Turbulent flow around a square cylinder at Reynolds number 22,000: A DNS study.
Comput. Fluids, 123:87–98, 2015.
- [80] F.X. Trias, M. Soria, A. Oliva, and C.D. Pérez-Segarra.
Direct numerical simulations of two- and three-dimensional turbulent natural convection flows in a differentially heated cavity of aspect ratio 4.
J. Fluid Mech., 586:259–293, 2007.
- [81] P.-L. Viollet, J.-P. Chabard, P. Esposito, and D. Laurence.
Mécanique des fluides appliquée.
Presses de l’École nationale des ponts et chaussées, Paris, 1998.
- [82] T. von Kármán.
Mechanische Ähnlichkeit und Turbulenz.
Nachr. Ges. Wiss., page 68, 1930.
- [83] D. C. Wilcox.
Reassessment of the scale-determining equation for advanced turbulence models.
AIAA J., 26(11):1299–1310, 1988.

372

- [84] V. Yakhot and S. A. Orszag.
Renormalization group analysis of turbulence. 1. Basic theory.
J. Sci. Comput., 1(1):3–51, 1986.
- [85] V. Yakhot, S. A. Orszag, S. Thangam, T. B. Gatski, and C. G. Speziale.
Development of turbulence models for shear flows by a double expansion technique.
Phys. Fluids A-Fluid, 4(7):1510–1520, 1992.
- [86] M. Yokokawa, K. Itakura, A. Uno, T. Ishihara, and Y. Kaneda.
16.4-Tflops Direct Numerical Simulation of Turbulence by a Fourier Spectral Method on the Earth Simulator.
In *Proceedings of SC2002*, 2002.